_ 1

Pyrrolidon-carboxamide

١.

j.,

Die vorliegende Erfindung betrifft Pyrrolidoncarboxamid Derivate.

Insbesondere betrifft die Erfindung Pyrrolidoncarboxamide der Formel

10

15

20

5

worin

R¹ im Phenylrest gegebenenfalls durch Alkyl, Alkoxy, Dialkylamino, Halogen oder Trifluormethyl mono- oder disubstituiertes Phenyl, Benzyl, Phenylethyl oder α- Hydroxyphenylethyl; Naphthyl oder Naphthylmethyl; Thienyl-, Furyl-, Pyridyl-, 1-Alkylpyrrolidin-2-yl-, Pyrrolidino- oder Morpholino-alkyl; oder Cycloalkyl, welches gegebenenfalls einen ankondensierten Benzolring aufweisen kann;

R² einen Rest der Formel

 $X - CH_2-, -CO-, -O- oder -NR^3-;$

30 R³ Wasserstoff oder Alkyl;

R⁴ Wasserstoff oder Alkoxy;

WO 03/059905

10

25

- 2 -

R⁵ Phenyl, Heteroalkyl, Aryloxy, Alkoxy, Alkanoyl oder -NR⁶R⁷;

PCT/CH02/00725

- R⁶ Wasserstoff, Alkyl, Aralkyl, Cycloalkylalkyl oder Alkoxycarbonylalkyl; und
- 5 R⁷ Aryl, Heteroaryl, alkyl, Hydroxyalkyl oder Acyl bedeuten;

pharmazeutisch verwendbare Säureadditionssalze von basischen Verbindungen der Formel I, pharmazeutisch verwendbare Salze von sauren Verbindungen der Formel I mit Basen, pharmazeutisch verwendbare Ester von Hydroxy- oder Carboxygruppen enthaltenden Verbindungen der Formel I sowie Hydrate oder Solvate davon.

Da die Pyrrolidoncarboxamide der Formel I zumindest ein asymmetrisches C-Atom enthalten, können sie als optisch reine Enantiomere, als Mischungen von Enantiomeren, wie zum Beispiel Racemate, oder gegebenenfalls als optisch reine Diastereomere, als Mischungen von Diastereomeren, als diastereomere Racemate oder als Mischungen von diastereomeren Racematen vorliegen.

WO 01/07409 A1 betrifft Carbazol-Derivate, deren allgemeine Formel mit der obigen Formel I teilweise überlappt, beschreibt aber keine einzige unter die obige Formel I fallende Verbindung spezifisch und enthält auch keine hinreichend konkreten allgemeinen Hinweise in Richtung auf Verbindungen der obigen Formel I.

Die eingangs definierten Stoffe sind neu und zeichnen sich durch wertvolle pharmakodynamische Eigenschaften aus. Sie hemmen die Interaktion des Neuropeptids Y (NPY) mit einem der Neuropeptid-Rezeptor-Subtypen (NPY-Y5) und eignen sich insbesondere für die Vorbeugung und Behandlung von

WO 03/059905

5

10

- 3 -

Arthritis, Diabetes und speziell von Essstörungen und Obesitas.

PCT/CH02/00725

Gegenstand der vorliegenden Erfindung sind die obigen Stoffe als solche und als therapeutische Wirkstoffe; Verfahren und Zwischenprodukte zu deren Herstellung; Arzneimittel, enthaltend einen der obigen Stoffe; und die Verwendung der obigen Stoffe zur Vorbeugung und Behandlung von Arthritis, Diabetes und speziell von Essstörungen und Obesitas bzw. zur Herstellung entsprechender Arzneimittel.

In der vorliegenden Beschreibung bezeichnet der Begriff "Alkyl", alleine oder in Kombination, einen verzweigten oder unverzweigten gesättigten Kohlenwasserstoffrest mit 1 15 Kohlenstoffatomen, bevorzugt mit 6 bis 8 1 bis Kohlenstoffatomen und speziell bevorzugt mit 1 bis Kohlenstoffatomen. Beispiele für solche Reste sind Methyl, Ethyl, n-Propyl, Isopropyl, n-Butyl Isobutyl, sek.-Butyl, tert-Butyl, die isomeren Pentyle, die isomeren Hexyle und isomeren Octyle; bevorzugt sind Methyl, Ethyl, n-20 Propyl, Isopropyl, n-Butyl, Isobutyl u. dgl.

Der Begriff "Cycloalkyl", alleine oder in Kombination, bezeichnet gesättigten cyclischen einen Kohlenwasserstoffrest mit 3-8 Kohlenstoffatomen, bevorzugt 25 mit 3 bis 6 Kohlenstoffatomen, welcher substituiert sein kann, z.B. durch Alkylgruppen, wie Methyl, und welcher einen ankondensierten Benzolring aufweisen kann. Beispiele gegebenenfalls durch Alkyl substituierte Methylcyclopropyl, 30 Cycloalkylgruppen sind Cyclopropyl, Mehtylcyclobutyl, Dimethylcyclopropyl, Cyclobutyl, Methylcyclopentyl, Cyclohexyl, Cyclopentyl, Methylcyclohexyl, Dimethylcyclohexyl, Cycloheptyl, Cyclooctyl; Beispiele für Cycloalkylreste mit einem - 4 -

ankondensierten Benzolring sind 1-Indanyl, 2-Indanyl u. dgl.

- Der Begriff "Hydroxyalkyl", alleine oder in Kombination, 5 bezeichnet eine Alkylgruppe, wie oben beschrieben, wobei eines oder zwei H Atome, bevorzugt ein H-Atom, durch eine Hydroxygruppe ersetzt ist. Beispiel sind Hydroxymethyl, Hydroxyethyl, Hydroxypropyl u. dgl.
- 10 Der Begriff "Alkoxy", alleine oder in Kombination, bezeichnet einen über eine Sauerstoffbrücke verknüpften Alkylrest, wie oben beschrieben. Beispiele sind Methoxy, Ethoxy u. dgl.
- Der Begriff "Alkanoyl", allein oder in Kombination, bezeichnet eine über eine CO-Brücke verknüpfte Alkylgruppe, wie oben beschrieben. Beispiele sind Acetyl, 3-Methylbutyryl, 2,2-Dimethylpropionyl u. dgl.
- 20 Der Begriff "Aryl", alleine oder in Kombination, bezeichnet oder Naphthylgruppe, bevorzugt Phenyl-Phenylgruppe, welche bis zu vier, bevorzugt einen bis drei und speziell bevorzugt einen oder zwei Substituenten tragen kann. solcher Substituenten sind Beispiele Hydroxyalkyl, Alkoxy, Alkoxyalkyl, Nitro, Fluoro, Bromo, 25 Chloro, Hydroxy, Dialkylamino u. dgl. Speziell bevorzugte Substituenten sind Alkyl und Alkoxy. Beispiele von solchen Arylgruppen sind Phenyl, Methylphenyl, Dimethylphenyl,
- 30 Methoxymethylphenyl, Dimethylaminophenyl, Phenylaminophenyl u. dgl.

Isopropylphenyl,

Ethylphenyl,

Der Begriff "Aralkyl", alleine oder in Kombination, bezeichnet eine Alkylgruppe, wie oben beschrieben, in

Methoxyphenyl,

welcher mindestens ein H-Atom durch eine Arylgruppe, wie oben beschrieben, ersetzt ist, insbesondere durch eine Phenyl- oder Naphthylgruppe, welche einen oder mehrere Substituenten tragen kann, wie Alkyl- oder Alkoxygruppen. Beispiele solcher Aralkylreste sind Benzyl, Phenethyl, 2-(3,4-Dimethoxyphenyl)ethyl u. dgl.

5

10

15

20

25

30

Der Begriff "Heteroaryl", alleine oder in Kombination, bezeichnet ein aromatisches mono- bi- oder tricyclisches heterocyclisches Ringsystem mit 5 bis 10, bevorzugt 5 bis 6, Ringgliedern, welches ein bis vier, bevorzugt ein bis zwei, Heteroatome enthält, welche voneinander unabhängig aus Stickstoff, Sauerstoff und Schwefel ausgewählt sind. Beispiele solcher Heteroarylgruppen sind Pyridyl, Pyrimidinyl, Thiazolyl, Thiophenyl, Furanyl, Tetrazolyl, dql. Solche Heteroarylgruppen Carbazolyl u. substituiert sein, zweckmässigerweise mono, di trisubstituiert, wobei als Substituenten in erster Linie Alkyl-, Alkoxy-, Amino- oder Arylgruppen in Frage kommen. Beispiele sind 2-Pyridyl, 2-Thienyl, 4,6-Dimethyl-2pyrimidinyl u. dgl.

Der Begriff "Acyl", allein oder in Kombination, bezeichnet eine Alkanoylgruppe, wie oben beschrieben, oder eine über eine CO-Brücke verknüpfte Cycloalkyl-, Aryl-, Aralkyl- oder Heteroarylgruppe, wie oben beschrieben. Beispiele sind, wie oben erwähnt, Acetyl, 3-Methylbutyryl und 2,2-Dimethylpropionyl sowie Cyclopropancarbonyl, Benzoyl, Phenylacetyl, 2-Methoxybenzoyl, 4-Methoxybenzoyl, 3-Fluorobenzoyl, Benzo[1,3]dioxol-5-carbonyl, Furan-2-carbonyl u. dgl.

Der Begriff "pharmazeutisch verwendbare Salze" bezieht sich auf solche Salze, welche die biologische Wirkung und

- 6 -

Eigenschaften der freien Basen oder freien Säuren nicht mindern und welche nicht biologisch oder anderweitig unerwünscht sind. Die Salze werden aus den freien Basen mittels anorganischer Säuren, wie Salzsäure, 5 Bromwasserstoffsäure, Schwefelsäure, Salpetersäure, Phosphorsäure u. dgl., bevorzugt Salzsäure, oder mittels organischer Säuren, wie Essigsäure, Propionsäure, Glycolsäure, Brenztraubensäure, Oxalsäure, Maleinsäure, Malonsäure, Bernsteinsäure, Weinsäure, Salicylsäure, 10 Citronensäure, Benzoesäure, Mandelsäure, Methansulfonsäure, p-Toluolsulfonsäure u. dgl. gebildet. Die freien Säuren können mit anorganischen Basen oder mit organischen Basen Salze bilden. Bevorzugte Salze mit anorganischen Basen sind, aber nicht ausschliesslich, Natrium-, Kalium-, 15 Lithium-, Ammonium-, Calcium-, Magnesiumsalze u. Bevorzugte Salze mit organischen Basen sind, aber nicht ausschliesslich, Salze mit primären, sekundären tertiären Aminen, substituierten Aminen, einschliesslich alle natürlich vorkommenden substituierten Amine, Cyclische 20 Amine und basische Ionenaustauschharze, wie Isopropylamin, Trimethylamin, Diethylamin, Triethylamin, Tripropylamin, Ethanolamin, Lysin, Arginin, N-Ethylpiperidin, Piperidin, Polyamin-Harze u. dgl. Verbindungen der Formel I können auch als Zwitterion vorliegen.

25

30

Die Erfindung umfasst auch pharmazeutisch geeignete Ester von Hydroxy- oder Carboxygruppen enthaltenden Verbindungen der Formel I. "Pharmazeutisch geeignete Ester" bedeutet in Verbindungen der Formel I entsprechende funktionelle Gruppen so zu Estergruppen derivatisiert sind, dass sie in vivo wieder in ihre aktive zurücktransformiert werden. Einerseits können COOH-Gruppen verestert sein. Beispiele geeigneter derartiger Ester sind die Alkyl- und Aralkylester. Bevorzugte derartige Ester

sind die Methyl-, Ethyl-, Propyl-, Butyl- und Benzylester (R/S)-1-[(Isopropoxycarbonyl)oxy]ethylester. die sowie Besonders bevorzugt sind die Ethylester und die isomeren Butylester. Anderseits können OH-Gruppen verestert sein. Beispiele solcher Verbindungen enthalten physiologisch labile Estergruppen, akzeptable und metabolisch Methylthiomethylester-, Methoxymethylester-, Pivaloyloxymethylester- und ähnliche Estergruppen.

- 7 -

PCT/CH02/00725

Bevorzugte Bedeutungsmöglichkeiten für R¹ sind Phenyl, 4 – 10 3-2,5-Dimethylphenyl, 2-Isopropylphenyl, 2-Methyl-5-methoxyphenyl, Benzyl, 2-Methoxyphenyl, Phenylethyl, 2-(2-Pyridyl)ethyl, 2-(2-Thienyl)ethyl, Weitere bevorzugte 2-Morpholinoethyl. und Indanyl Bedeutungsmöglichkeiten für R¹ sind Cycloheptyl, 2-Hydroxy-15 2-Furanylmethyl, 2-Thienylmethyl, 2-phenylethyl, 2,4und Chlorbenzyl, 3-Fluorphenyl, 2-Chlorbenzyl Naphthalin-1-2-Naphthyl, auch Dimethoxybenzyl sowie ylmethyl, 4-Dimethylaminophenyl, 2-Pyrrolidin-1-ylethyl, 1-Methylpyrrolidin-2-ylethyl, 4-Isopropylphenyl und 3,5-Bis-20 trifluormethylphenyl.

Besonders bevorzugte Bedeutungsmöglichkeiten für R^1 sind und 2-Methyl-5-2-Isopropylphenyl 2,5-Dimethylphenyl, 25 Methoxyphenyl.

Bevorzugte Bedeutungsmöglichkeiten für R² sind Biphenyl-4-4 – 4-Phenoxyphenyl, 4-Methoxyphenyl, yl, 4-Diethylaminophenyl, 4 – Dimethylaminophenyl, 4-[N-Ethyl-N-(2-hydoxyethyl)amino] 30 Phenylaminophenyl, 4-(N-Ethyl-N-isopropylamino)phenyl, 4-N-(4,6phenyl, 4 - [N-Ethyl-N-(4,6-Dimethyl-2-pyrimidinyl)aminophenyl, 4-[N-Methyl-N-(4,6dimethyl-2-pyrimidinyl)amino]phenyl, 4-Acetylphenyl, 9Hdimethyl-2-pyrimidinyl)amino]phenyl,

- 8 -

Fluoren-2-yl, 9-0xo-9H-fluoren-2-yl und 9-Ethylcarbazol-3yl. Weitere bevorzugte Bedeutungsmöglichkeiten für R^2 sind 4-(N-Ethoxycarbonylmethyl-N-phenyl-amino)-phenyl, Ethyl-N-phenyl-amino)-phenyl, 4-(N-Methyl-N-phenyl-amino-5 phenyl, 4-(N-Cyclopropylmethyl-N-phenyl-amino)-phenyl, (N-Isobutyl-N-phenyl-amino)-phenyl, 4-(2-Methoxybenzoylamino) -phenyl, 4-(2,2-Dimethyl-propionylamino)phenyl, 4-(3-Methyl-butyrylamino)-phenyl, 4-(3-Fluoro-(Cyclopropancarbonyl-amino)-phenyl, 4-[(Furan-2-carbonyl)-amino]-10 benzoylamino)-phenyl und 9H-Fluoren-1-yl, phenyl sowie auch Biphenyl-3-yl, 4-(N-Isopropyl-N-Methoxydibenzofuran-3-yl, phenylamino) phenyl, 4-(N-Benzyl-N-phenylamino) phenyl, Acetylaminophenyl, 4-Benzoylaminophenyl, 4-4-[(Benzo[1,3]dioxol-5-15 Phenylacetylaminophenyl, carbonyl)amino]phenyl und 4-(4-Methoxybenzoylamino)phenyl.

Besonders bevorzugte Bedeutungsmöglichkeiten für R² sind 9-Ethyl-9H-carbazol-3-yl, 4-[N-Ethyl-N-(4,6,dimethyl-2-pyrimidinyl)amino]phenyl, 4-[N-Methyl-N-(4,6,dimethyl-2-pyrimidinyl)amino]phenyl, 4-Phenylaminophenyl, 4-Diethylaminophenyl, 4-(N-Ethyl-N-isopropylamino)phenyl, 4-(N-Ethyl-N-phenylamino)phenyl, 4-(N-Ethyl-N-phenylamino)phenyl, 4-(N-Ethyl-N-phenylamino)phenyl, 4-(N-Ethyl-N-phenylamino)phenyl, 4-(N-Methyl-N-phenylamino)phenyl und 2,4-Dimethoxybenzyl.

Repräsentative Beispiele bevorzugter Verbindungen der Formel I sind:

30

rac. 5-0xo-1-(2-pyridin-2-yl-ethyl)-pyrrolidin-3-carbonsäure-(9-ethyl-9H-carbazol-3-yl)-amid;
rac. 1-(2-Hydroxy-2-phenyl-ethyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-(9-ethyl-9H-carbazol-3-yl)-amid;

1-(2,5-Dimethyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3rac. carbonsäure-(4-diethylamino-phenyl)-amid; 5-0xo-1-(2-thiophen-2-yl-ethyl)-pyrrolidin-3rac. carbonsäure-(9-ethyl-9H-carbazol-3-yl)-amid; 5 1-(4-Chlor-benzyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-(9ethyl-9H-carbazol-3-yl)-amid; 5-0xo-1-thiophen-2-ylmethyl-pyrrolidin-3-carbonsaure-(9-ethyl-9H-carbazol-3-yl)-amid; 1-Furan-2-ylmethyl-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-(9-10 ethyl-9H-carbazol-3-yl)-amid; rac. 1-(2-Isopropyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-(9-ethyl-9H-carbazol-3-yl)-amid, 1-(5-Methoxy-2-methyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3rac. carbonsaure-(9-ethyl-9H-carbazol-3-yl)-amid; 15 1-(2,5-Dimethyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3rac. carbonsaure-[4-(ethyl-isopropyl-amino)-phenyl]-amid; 5-0xo-1-phenethyl-pyrrolidin-3-carbonsäure-(9-ethyl-9H-carbazol-3-yl)-amid; $[(4-\{[1-(2,5-Dimethyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-$ 20 carbonyl]-amino}-phenyl)-phenyl-amino]-essigsäureethylester; rac. 1-Cycloheptyl-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-(9-ethyl-9H-carbazol-3-yl)-amid; 1-(5-Methoxy-2-methyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3rac. 25 carbonsaure-{4-[(4,6-dimethyl-pyrimidin-2-yl)-ethyl-amino]phenyl}-amid; 1-(2,5-Dimethyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3rac. carbonsaure-{4-[ethyl-(2-hydroxy-ethyl)-amino]-phenyl}amid; 30 rac. 1-(2,5-Dimethyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3carbonsäure-[4-(ethyl-phenyl-amino)-phenyl]-amid;

1-(3-Methoxy-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-

(9-ethyl-9H-carbazol-3-yl)-amid;

5

30

amid;

phenyl}-amid;

WO 03/059905 PCT/CH02/00725

- 10 -

```
rac. 1-(2-Chlor-benzyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-(9-ethyl-9H-carbazol-3-yl)-amid;
rac. 1-(2,5-Dimethyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-[4-(4,6-dimethyl-pyrimidin-2-ylamino)-phenyl]-
```

- rac. 1-(2,5-Dimethyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-{4-[(4,6-dimethyl-pyrimidin-2-yl)-methyl-amino]-phenyl}-amid;
- rac. 5-0xo-1-phenyl-pyrrolidin-3-carbonsäure-(9-ethyl-9H-10 carbazol-3-yl)-amid;
 - rac. 5-0xo-1-p-tolyl-pyrrolidin-3-carbonsäure-{4-[(4,6-dimethyl-pyrimidin-2-yl)-methyl-amino]-phenyl}-amid;
 - rac. 1-(2,5-Dimethyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-[4-(isopropyl-phenyl-amino)-phenyl]-amid;
- 15 rac. 1-(2-Isopropyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure[4-(ethyl-phenyl-amino)-phenyl]-amid;
 rac. 5-0xo-1-(2-pyridin-2-yl-ethyl)-pyrrolidin-3carbonsäure-{4-[(4,6-dimethyl-pyrimidin-2-yl)-ethyl-amino]-
- 20 rac. 1-(2-Isopropyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure[4-(4,6-dimethyl-pyrimidin-2-ylamino)-phenyl]-amid;
 - rac. 1-(5-Methoxy-2-methyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-[4-(4,6-dimethyl-pyrimidin-2-ylamino)-phenyl]-amid;
- 25 rac. 1-(2,5-Dimethyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-[4-(methyl-phenyl-amino)-phenyl]-amid;
 rac. 1-(2-Isopropyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure[4-(methyl-phenyl-amino)-phenyl]-amid;
 - rac. 1-(4-Isopropyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-(9-ethyl-9H-carbazol-3-vl)-amid;
 - rac. 1-(3-Fluor-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-(9-ethyl-9H-carbazol-3-yl)-amid;
 - rac. 1-(2,5-Dimethyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-(4-phenylamino-phenyl)-amid;

5

10

15

20

25

30

amid;

WO 03/059905 PCT/CH02/00725

```
1-Indan-2-yl-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-[4-(4,6-
rac.
dimethyl-pyrimidin-2-ylamino)-phenyl]-amid;
           1-(5-Methoxy-2-methyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-
rac.
carbonsäure-[4-(ethyl-phenyl-amino)-phenyl]-amid;
rac. 1-(2-Isopropyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-
{4-[(4,6-dimethyl-pyrimidin-2-yl)-methyl-amino]-phenyl}-
amid;
       1-Benzyl-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-(9-ethyl-9H-
rac.
carbazol-3-yl)-amid;
          5-Oxo-1-p-tolyl-pyrrolidin-3-carbonsäure-[4-(4,6-
rac.
dimethyl-pyrimidin-2-ylamino)-phenyl]-amid;
      1-Indan-2-yl-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-(9-ethyl-
rac.
9H-carbazol-3-yl)-amid;
rac.
           1-(2-Hydroxy-2-phenyl-ethyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-
carbonsaure-{4-[(4,6-dimethyl-pyrimidin-2-yl)-ethyl-amino]-
phenyl}-amid;
rac.
                1-(2,5-Dimethyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-
carbonsäure-biphenyl-4-ylamid;
          1-(5-Methoxy-2-methyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-
carbonsaure-[4-(cyclopropylmethyl-phenyl-amino)-phenyl]-
amid;
rac. 1-(2-Isopropyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-
[4-(isopropyl-phenyl-amino)-phenyl]-amid;
rac. 1-(2-Isopropyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-
(4-phenylamino-phenyl) -amid;
          1-(5-Methoxy-2-methyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-
rac.
carbonsaure-{4-[(4,6-dimethyl-pyrimidin-2-yl)-methyl-
amino]-phenyl}-amid;
       1-(3-Methoxy-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-
rac.
{4-[(4,6-dimethyl-pyrimidin-2-yl)-ethyl-amino]-phenyl}-
```

rac. 5-0xo-1-m-tolyl-pyrrolidin-3-carbonsäure-{4-[(4,6-dimethyl-pyrimidin-2-yl)-methyl-amino]-phenyl}-amid;

- 12 -

- rac. 1-(2,5-Dimethyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-[4-(cyclopropylmethyl-phenyl-amino)-phenyl]-amid;
- rac. 1-(2-Isopropyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-
- 5 {4-[(4,6-dimethyl-pyrimidin-2-yl)-ethyl-amino]-phenyl}amid;
 - rac. [(4-{[1-(5-Methoxy-2-methyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonyl]-amino}-phenyl)-phenyl-amino]-essigsäure-ethyl ester;
- 10 rac. 1-(2-Isopropyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure[4-(cyclopropylmethyl-phenyl-amino)-phenyl]-amid;
 rac. 1-Indan-2-yl-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-[4-(ethyl-phenyl-amino)-phenyl]-amid; und
 rac. 1-(2-Isopropyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-
- 15 [4-(isobutyl-phenyl-amino)phenyl]amid.

Weitere repräsentative Beispiele bevorzugter Verbindungen der Formel I sind:

- 25 carbonsäure-(9-ethyl-9H-carbazol-3-yl)-amid; rac. 5-0xo-1-p-tolyl-pyrrolidin-3-carbonsäure-(9-ethyl-9H-carbazol-3-yl)-amid; und
 - rac. 1-(2,4-Dimethoxy-benzyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-(9-ethyl-9H-carbazol-3-yl)-amid; sowie auch
- 30 rac. 1-(4-Dimethylamino-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-[4-(4,6-dimethyl-pyrimidin-2-ylamino)phenyl]amid; und

rac. 1-(4-Dimethylamino-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-[4-(4,6-dimethyl-pyrimidin-2-yl)methyl-aminophenyl]amid.

Die Verbindungen der Formel I können erfindungsgemäss hergestellt werden durch Umsetzung einer Pyrrolidoncarbonsäure der Formel III (siehe nachstehendes Schema), worin R¹ die eingangs erwähnte Bedeutung besitzt, oder einem reaktionsfähigen Derivat davon, mit einem Amin der Formel IV, worin R² die eingangs erwähnte Bedeutung besitzt, oder einem reaktionsfähigen Derivat davon. Allfällig erhaltene Stereoisomerengemische, wie Racemate, können erwünschtenfalls nach allgemein üblichen Methoden aufgetrennt werden.

15

Zur Herstellung der entsprechenden Pyrrolidoncarbonsäure der Formel III kann zum Beispiel folgender Weg beschritten werden, wobei die im nachfolgenden Schema angegebenen Substituenten und Indices, soweit nicht anders vermerkt, die eingangs angegebenen Bedeutungen haben; dieser Weg besteht darin, dass man ein Amin der Formel II, wie Anilin o. dgl., in einem Lösungsmittel, wie Wasser, Dioxan, Ethanol o. dgl. bei erhöhter Temperatur mit Itaconsäure umsetzt (Buzas et al., Chim Ther 7, 398-403, 1972).

25

20

Schema

OOH

OOH

OOH

OOH

$$NH_2$$
 R_1

OON

 R_2
 R_1

OON

 R_1

OON

 R_2
 R_1

OON

 R_1

OON

 R_1
 R_1

(II)

30 Die Verbindungen der Formel I können durch Umsetzen einer Pyrrolidoncarbonsäure der Formel III mit einem Amin der

- 14 -

Formel IV hergestellt werden. Dazu wird zweckmässigerweise die Pyrrolidoncarbonsäure der Formel III, gegebenenfalls in einem geeigneten Lösungsmittel, wie beispielsweise Toluol, mit einem Halogenierungsmittel, wie beispielsweise SOCl₂ oder POCl₃, in das entsprechende Säurechlorid verwandelt. Dieses reaktive Derivat der Pyrrolidoncarbonsäure der Formel III wird anschliessend mit einem Amin der Formel IV in einem geeigneten Lösungsmittel, wie Methylenchlorid, in Gegenwart einer Base, wie beispielsweise Triethylamin, umgesetzt.

10

15

30

In einer Verfahrensvariante wird die Pyrrolidoncarbonsäure der Formel III mit einem Amin der Formel IV unter Zusatz eines Kupplungsreagens, wie beispielsweise EDC, DCC oder BOP, in einem Lösungsmittel, wie beispielsweise DMF, gegebenenfalls in Gegenwart einer Base, wie beispielsweise Triethylamin, umgesetzt.

Verbindungen der Formel I, worin R² einen Rest der Formel (b), R^5 -NR⁶R⁷ und R⁷ Acyl bedeuten, können auch dadurch 20 hergestellt werden, dass man eine entsprechende Verbindung, worin aber R⁷ Wasserstoff bedeutet, wie z.B. rac. 1-(2,5-Dimethyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-cabonsäure-(4-aminoacyliert, beispielsweise mittels phenyl) -amid, Isovalerylchlorid, 25 Acetylchlorid, Cyclopropylcarbonylchlorid, Benzoylchlorid, 2-Methoxybenzoylchlorid, Phenylessigsäurechlorid, 4-Piperonyloylchlorid, Pivaloylchlorid, Methoxybenzoylchlorid, 3-Fluorbenzoylchlorid u. dgl.

Die Pyrrolidoncarbonsäuren der Formel III sind nur teilweise bekannt aber nach an sich bekannten und jedem Fachmann geläufigen Methoden herstellbar, beispielsweise nach der oben erwähnten Methode (Buzas et al., Chim Ther 7, - 15 -

398-403, 1972); zudem enthalten einige der nachfolgenden Beispiele Angaben betreffend die Herstellung bestimmter Pyrrolidoncarbonsäuren der Formel III.

- 5 Die Amine der Formel IV sind ebenfalls teilweise bekannt oder nach an sich bekannten Methoden herstellbar; einige der nachfolgenden Beispiele enthalten auch Angaben betreffend die Herstellung bestimmter Amine der Formel IV.
- 10 Soweit die Ausgangsprodukte der Formeln III und IV sowie die Nitro-Vorläufer der Verbindungen der Formel IV neu sind, bilden sie ebenfalls Gegenstand der vorliegenden Erfindung. So sind insbesondere die folgenden Verbindungen der Formel IV sowie deren Nitro-Vorläufer:
- [(4-Nitro-phenyl)-phenyl-amino]-essigsäure-ethylester;
 [(4-Amino-phenyl)-phenyl-amino]-essigsäure-ethylester;
 Cyclopropylmethyl-(4-nitro-phenyl)-phenyl-amin;
 N-Cyclopropylmethyl-N-phenyl-phenylen-1,4-diamin;
- 20 Isobutyl-(4-nitro-phenyl)-phenyl-amin;
 N-Isobutyl-N-phenyl-phenylen-1,4-diamin;
 [(4-Nitro-phenyl)-phenyl-amino]-pentansäure-ethylester;
 [(4-Amino-phenyl)-phenyl-amino]-pentansäure-ethylester;
 Benzyl-(4-nitro-phenyl)-phenyl-amin; und
- N-Benzyl-N-phenyl-phenylen-1,4-diamin;

sowie die folgenden Verbindungen der Formel III:

rac 1-Indan-2-yl-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure;

30 rac. 1-Naphthalin-2-yl-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure;

rac. 1-(5-Methoxy-2-methyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-

carbonsäure;

rac. 5-0xo-1-(2-pyridin-2-yl-ethyl)-pyrrolidin-3-carbonsäure;

PCT/CH02/00725 WO 03/059905

- 16 -

rac. 1-Cycloheptyl-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure;

1-(2-Hydroxy-2-phenyl-ethyl)-5-oxo-pyrrolidin-3rac. carbonsäure;

5-0xo-1-(2-pyrrolidin-1-yl-ethyl)-pyrrolidin-3rac.

5 carbonsäure;

> 1-[2-(1-Methyl-pyrrolidin-2-yl)-ethyl]-5-oxorac. pyrrolidin-3-carbonsäure; und

rac. 1-(3-Fluor-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure;

Gegenstand der vorliegenden Erfindung. 10

Wie eingangs erwähnt, sind die Verbindungen der Formel I und ihre pharmazeutisch verwendbaren Salze und Ester neu wertvolle pharmakologische Eigenschaften. und besitzen 15 Insbesondere hemmen sie die Interaktion des Neuropeptid Y (NPY) mit einem der Neuropeptid-Rezeptor-Subtypen (NPY-Y5). ein regulatorisches 36 Aminosäure-Peptid der pankreatischen Polypeptid-Familie. NPY ist das meist verbreitete Neuropeptid im zentralen und Nervensystem und hat prominente und komplexe Effekte auf Nahrungsaufnahme, Angst, Depression, zirkadianen Rhythmus, Sexualfunktion, Reproduktion, Erinnerungsfunktion, Migrane, epiletpische Anfälle, Blutdruck, Schmerz, Blutungen, Schock, Schlafstörung, Durchfall u.s.w.

25

30

20

einer heterogenen Population NPY interagiert mit mindestens fünf NPY-Rezeptorsubtypen, Y1-Y5, welche mittels eines G-Proteins Adenylat-Cyclase aktivieren. der von Effekte ist die Induktion prominentesten Nahrungsaufnahme in Vertebraten. Neuere Untersuchungen mit selektivem Aktivieren und Blockieren der einzelnen NPY-Rezeptoren haben ergeben, dass hauptsächlich der NPY-Y5-Rezeptor für Appetit auslösende Signale verantwortlich ist.

- 17 -

Obesitas ist in der industrialisierten Welt ein bedeutendes Problem. Obesitas ist assoziiert mit zunehmendes verschiedenen Krankheiten, wie zum Beispiel mit nicht-Insulin-abhängigem Diabetes (Typ II-Diabetes), 5 Bluthochdruck, koronaren Herzkrankheiten, Dislipidämie und beeinflusst die Lebenserwartung etc., Lebensqualität der betroffenen Population. Aus diesem Grund besteht ein Bedarf an pharmazeutischen Stoffen, die die Essgewohnheiten beeinflussen. Der NPY-Y5-Rezeptor ist ein möglicher Zielort einer entsprechenden pharmakologischen 10 Rezeptors dieses durch Intervention. Hemmung niedermolekulare Verbindung ist eine attraktive Möglichkeit einer Vorbeugung bzw. Behandlung obiger Krankheiten.

Aufgrund ihrer Eigenschaft, die Interaktion des Neuropeptid 15 Y mit dem Neuropeptid Y5-Rezeptor-Subtyp zu hemmen, eignen sich die Verbindungen der Formel I und deren pharmazeutisch die Vorbeugung Salze und Ester für und verwendbaren speziell Behandlung von Arthritis, Diabetes und von 20 Essstörungen und Obesitas.

Die wertvollen pharmakodynamischen Eigenschaften der erfindungsgemässen neuen Verbindungen lassen sich durch die nachfolgend beschriebenen Methoden nachweisen.

25

30

Klonen der mouse NPY-Y5 receptor cDNA's

Die "full-length" cDNA, welche die Maus-NPY-Y5 (mNPY-Y5)Receptor-Codierung enthält, wurde aus Maushirn cDNA mit
Hilfe von spezifischen "Primern", welche aufgrund von
publizierten Sequenzen massgeschneidert und unter
Verwendung von Pfu-DNA-Polymerase (Stratagene) amplifiziert
wurden. Das Amplifizierungsprodukt wurde in einem Mammalian
Expressions Vektor pcDNA3 durch Eco RI und XhoI Restriction
Sites subkloniert. Positive Klone wurden sequenziert, ein

- 18 -

Klon, welcher die publizierte Sequenz enthält, wurde für die Herstellung von stabilen Zell Klonen ausgewählt.

Stabile Transfektion

15

20

25

5 Humane embryonische "kidney 293" (HEK293) Zellen wurden mit 10 μg mNPY5 DNA mit Hilfe von Lipofektamine-Reagens (Gibco BRL) nach Angabe des Herstellers transfektiert. 2 Tage nach der Transfektion wurde die Geneticin Selection (1mg/ml) initialisiert, und mehrere stabile Klone wurden isoliert. 10 Einer der Klone wurde für weitere pharmakologische Charakterisierung verwendet.

Radioligand Competition Binding

Nierenzellen (HEK293), Humane embryonische welche rekombinante Maus-NPY-Y5-Rezeptoren (mNPY-Y5) exprimieren, dreimaliges Einfrieren/Auftauen wurden durch in Tris Puffer (5mM, pH7.4, 1 mMhypotonischem aufgebrochen, anschliessend homogenisiert und während 15 Minuten bei 72'000 G zentrifugiert. Der Niederschlag wurde zweimal mit Tris Puffer (pH7.4), der 25mM MgCl₂, 250 mM Succrose, 0.1 mM Phenylmethylsulfonylfluorid und 0.1 mM 1,10-Phenanthrolin enthielt, gewaschen, im gleichen Puffer resuspendiert und in Aliquots bei -80°C aufbewahrt. Das Protein wurde gemäss der Methode von Lowry unter Verwendung von Bovine Serum Albumin (BSA) als Standard bestimmt.

Die Kompetitions-Bindungs-Analyse wurde in 250 ul 25mM Hepes Puffer (pH7.4, 2.5mM CaCl2, 1mM MgCl2, 1% bovine serum albumin und 0.01% Natriumazid), welcher 5 µg Protein, 100pM 125I-markiertes Peptid YY (PYY) und 10 µl einer DMSO-Lösung mit ansteigenden Mengen unmarkierter Test-Verbindung enthaltenden DMSO Lösung, durchgeführt. Nach einstündiger Inkubation bei 22°C wurde der gebundene vom ungebundenen Ligand durch Filtration über Glasfiberfilter getrennt.

5

Nicht-spezifisches Binding wurde in Gegenwart von 1 μ M unmarkiertem PYY ermittelt. Spezifisches Binding ist definiert als die Differenz zwischen totalem und nicht-spezifischem Binding. IC₅₀ Werte werden definiert als diejenige Konzentration des Antagonisten, welche 50% des 125 I-markierten Neuropeptid Y verdrängt. Diese Konzentration wird durch lineare Regressions Analyse nach logit/log-Transformation der Bindungs-Werte ermittelt.

- 10 Bevorzugte erfindungsgemässe Verbindungen zeigen in dem oben beschrieben Test IC50 Werte unter 1000nM, besonders bevorzugte Verbindungen zeigen IC50 Werte unter 100 nM, ganz besonders bevorzugte unter 50 nM.
- Die im vorstehend beschriebenen Test unter Verwendung von repräsentativen Verbindungen der Formel I als Testverbindungen erhaltenen Ergebnisse sind in der folgenden Tabelle zusammengestellt.

Substanz	NPY5	
	IC ₅₀	
	[MM]	
rac. 5-0xo-1-(2-pyridin-2-yl-ethyl)-	0.003	
pyrrolidin-3-carbonsäure-(9-ethyl-9H-		
carbazol-3-yl)-amid		
rac. 1-(2-Hydroxy-2-phenyl-ethyl)-5-oxo-	0.008	\neg
pyrrolidin-3-carbonsäure-(9-ethyl-9H-		
carbazol-3-yl)-amid		
rac. 1-(2,5-Dimethyl-phenyl)-5-oxo-	0.009	
pyrrolidin-3-carbonsäure-(4-diethylamino-		
phenyl)-amid		
rac. 5-0xo-1-(2-thiophen-2-yl-ethyl)-	0.010	٦
pyrrolidin-3-carbonsäure-(9-ethyl-9H-		

carbazol-3-yl)-amid	
rac. 1-(4-Chlor-benzyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-	0.010
carbonsäure-(9-ethyl-9H-carbazol-3-yl)-amid	
rac. 5-0xo-1-thiophen-2-ylmethyl-pyrrolidin-	0.010
3-carbonsäure-(9-ethyl-9H-carbazol-3-yl)-	
amid	
rac. 1-Furan-2-ylmethyl-5-oxo-pyrrolidin-3-	0.010
carbonsäure-(9-ethyl-9H-carbazol-3-yl)-amid	
rac. 1-(2-Isopropyl-phenyl)-5-oxo-	0.010
pyrrolidin-3-carbonsäure-(9-ethyl-9H-	
carbazol-3-yl)-amid	
rac. 1-(5-Methoxy-2-methyl-phenyl)-5-oxo-	0.010
pyrrolidin-3-carbonsäure-(9-ethyl-9H-	
carbazol-3-yl)-amid	
rac. 1-(2,5-Dimethyl-phenyl)-5-oxo-	0.010
pyrrolidin-3-carbonsäure-[4-(ethyl-	
isopropyl-amino)-phenyl]-amid	
rac. 5-0xo-1-phenethyl-pyrrolidin-3-	0.012
carbonsäure-(9-ethyl-9H-carbazol-3-yl)-amid	
rac. [(4-{[1-(2,5-Dimethyl-phenyl)-5-oxo-	0.013
pyrrolidin-3-carbonyl]-amino}-phenyl)-	
phenyl-amino]-essigsäure-ethylester	
rac. 1-Cycloheptyl-5-oxo-pyrrolidin-3-	0.015
carbonsäure-(9-ethyl-9H-carbazol-3-yl)-amid	
rac. 1-(5-Methoxy-2-methyl-phenyl)-5-oxo-	0.015
pyrrolidin-3-carbonsäure-{4-[(4,6-dimethyl-	
pyrimidin-2-yl)-ethyl-amino]-phenyl}-amid	
rac. 1-(2,5-Dimethyl-phenyl)-5-oxo-	0.016
pyrrolidin-3-carbonsäure-{4-[ethyl-(2-	
hydroxy-ethyl)-amino]-phenyl}-amid	
rac. 1-(2,5-Dimethyl-phenyl)-5-oxo-	0.017
pyrrolidin-3-carbonsäure-[4-(ethyl-phenyl-	
amino)-phenyl]-amid	

rac. 1-(3-Methoxy-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-	0.020	
3-carbonsäure-(9-ethyl-9H-carbazol-3-yl)-		
amid		
rac. 1-(2-Chlor-benzyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-	0.020	
carbonsäure-(9-ethyl-9H-carbazol-3-yl)-amid		
rac. 1-(2,5-Dimethyl-phenyl)-5-oxo-	0.020	
pyrrolidin-3-carbonsäure-[4-(4,6-dimethyl-		
pyrimidin-2-ylamino)-phenyl]-amid		
rac. 1-(2,5-Dimethyl-phenyl)-5-oxo-	0.020	_
pyrrolidin-3-carbonsäure-{4-[(4,6-dimethyl-		
pyrimidin-2-yl)-methyl-amino]-phenyl}-amid		
rac. 5-Oxo-1-phenyl-pyrrolidin-3-	0.021	
carbonsäure-(9-ethyl-9H-carbazol-3-yl)-amid		
rac. 5-0xo-1-p-tolyl-pyrrolidin-3-	0.022	_
carbonsäure-{4-[(4,6-dimethyl-pyrimidin-2-		
yl)-methyl-amino]-phenyl}-amid		
rac. 1-(2,5-Dimethyl-phenyl)-5-oxo-	0.022	
pyrrolidin-3-carbonsäure-[4-(isopropyl-		
phenyl-amino)-phenyl]-amid		
rac. 1-(2-Isopropyl-phenyl)-5-oxo-	0.023	
pyrrolidin-3-carbonsäure-[4-(ethyl-phenyl-		
amino)-phenyl]-amid		
rac. 5-0xo-1-(2-pyridin-2-yl-ethyl)-	0.024	
pyrrolidin-3-carbonsäure-{4-[(4,6-dimethyl-		
pyrimidin-2-yl)-ethyl-amino]-phenyl}-amid		
rac. 1-(2-Isopropyl-phenyl)-5-oxo-	0.025	
pyrrolidin-3-carbonsäure-[4-(4,6-dimethyl-		
pyrimidin-2-ylamino)-phenyl]-amid		
rac. 1-(5-Methoxy-2-methyl-phenyl)-5-oxo-	0.026	7
pyrrolidin-3-carbonsäure-[4-(4,6-dimethyl-		
pyrimidin-2-ylamino)-phenyl]-amid		
rac. 1-(2,5-Dimethyl-phenyl)-5-oxo-	0.026	_
pyrrolidin-3-carbonsäure-[4-(methyl-phenyl-		

amino)-phenyl]-amid	T	T
rac. 1-(2-Isopropyl-phenyl)-5-oxo-	0.020	+
pyrrolidin-3-carbonsäure-[4-(methyl-phenyl-		
amino)-phenyl]-amid		
rac. 1-(4-Isopropyl-phenyl)-5-oxo-	0.030	╁
pyrrolidin-3-carbonsäure-(9-ethyl-9H-		
carbazol-3-yl)-amid		
rac. 1-(3-Fluor-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-	0.030	\dagger
carbonsäure-(9-ethyl-9H-carbazol-3-yl)-amid		
rac. 1-(2,5-Dimethyl-phenyl)-5-oxo-	0.030	
pyrrolidin-3-carbonsäure-(4-phenylamino-		
phenyl)-amid		
rac. 1-Indan-2-yl-5-oxo-pyrrolidin-3-	0.030	П
carbonsäure-[4-(4,6-dimethyl-pyrimidin-2-		
ylamino)-phenyl]-amid		
rac. 1-(5-Methoxy-2-methyl-phenyl)-5-oxo-	0.030	П
pyrrolidin-3-carbonsäure-[4-(ethyl-phenyl-		
amino)-phenyl]-amid		
rac. 1-(2-Isopropyl-phenyl)-5-oxo-	0.031	П
pyrrolidin-3-carbonsäure-{4-[(4,6-dimethyl-		
pyrimidin-2-yl)-methyl-amino]-phenyl}-amid		
rac. 1-Benzyl-5-oxo-pyrrolidin-3-	0.032	П
carbonsäure-(9-ethyl-9H-carbazol-3-yl)-amid		
rac. 5-0xo-1-p-tolyl-pyrrolidin-3-	0.032	
carbonsäure-[4-(4,6-dimethyl-pyrimidin-2-		
ylamino)-phenyl]-amid		
rac. 1-Indan-2-yl-5-oxo-pyrrolidin-3-	0.032	П
carbonsäure-(9-ethyl-9H-carbazol-3-yl)-amid		
rac. 1-(2-Hydroxy-2-phenyl-ethyl)-5-oxo-	0.033	H
pyrrolidin-3-carbonsäure-{4-[(4,6-dimethyl-		
pyrimidin-2-yl)-ethyl-amino]-phenyl}-amid	,	
rac. 1-(2,5-Dimethyl-phenyl)-5-oxo-	0.034	
pyrrolidin-3-carbonsäure-biphenyl-4-ylamid		
		ш

WO 03/059905

PCT/CH02/00725

rac. 1-(5-Methoxy-2-methyl-phenyl)-5-oxo-	0.034	
pyrrolidin-3-carbonsäure-[4-		
(cyclopropylmethyl-phenyl-amino)-phenyl]-		
amid		
rac. 1-(2-Isopropyl-phenyl)-5-oxo-	0.034	
pyrrolidin-3-carbonsäure-[4-(isopropyl-		
phenyl-amino)-phenyl]-amid		
rac. 1-(2-Isopropyl-phenyl)-5-oxo-	0.041	
pyrrolidin-3-carbonsäure-(4-phenylamino-		
phenyl)-amid		
rac. 1-(5-Methoxy-2-methyl-phenyl)-5-oxo-	0.041	
pyrrolidin-3-carbonsäure-{4-[(4,6-dimethyl-		
pyrimidin-2-yl)-methyl-amino]-phenyl}-amid		
rac. 1-(3-Methoxy-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-	0.044	
3-carbonsäure-{4-[(4,6-dimethyl-pyrimidin-2-		
yl)-ethyl-amino]-phenyl}-amid		
rac. 1-(2,5-Dimethyl-phenyl)-5-oxo-	0.045	
pyrrolidin-3-carbonsäure-(4-isopropyl-		
phenyl)-amid		
rac. 1-(2,5-Dimethyl-phenyl)-5-oxo-	0.045	
pyrrolidin-3-carbonsäure-[4-		
(cyclopropylmethyl-phenyl-amino)-phenyl]-		
amid		
rac. 1-(2-Isopropyl-phenyl)-5-oxo-	0.046	
pyrrolidin-3-carbonsäure-{4-[(4,6-dimethyl-		
pyrimidin-2-yl)-ethyl-amino]-phenyl}-amid		
rac. [(4-{[1-(5-Methoxy-2-methyl-phenyl)-5-	0.046	Γ
oxo-pyrrolidin-3-carbonyl]-amino}-phenyl)-		
phenyl-amino]-essigsäure-ethyl ester		
rac. 1-(2-Isopropyl-phenyl)-5-oxo-	0.047	
pyrrolidin-3-carbonsäure-[4-		
(cyclopropylmethyl-phenyl-amino)-phenyl]-		
amid		
		

WO 03/059905

rac. 1-Indan-2-yl-5-oxo-pyrrolidin-3-	0.049	
carbonsäure-[4-(ethyl-phenyl-amino)-phenyl]-		
amid		
rac. 1-(2-Morpholin-4-yl-ethyl)-5-oxo-	0.01	П
pyrrolidin-3-carbonsäure-(9-ethyl-9H-		
carbazol-3-yl)-amid		
rac. 5-0xo-1-p-tolyl-pyrrolidin-3-	0.03	П
carbonsäure-(9-ethyl-9H-carbazol-3-yl)-amid		
rac. 1-(2,4-Dimethoxy-benzyl)-5-oxo-	0.02	П
pyrrolidin-3-carbonsäure-(9-ethyl-9H-		
carbazol-3-yl)-amid		

Die erfindungsgemässen Verbindungen können nach allgemein bekannten und jedem Fachmann geläufigen Methoden in geeignete galenische Darreichungsformen gebracht werden Solche Darreichungsformen sind beispielsweise Tabletten, Lacktabletten, Dragees, Kapseln, Injektionslösungen usw. Zur Herstellung solcher galenischer Darreichungsformen geeignete Exzipientien und Hilfsstoffe sind ebenfalls allgemein bekannt und jedem Fachmann geläufig. Ausser einer oder mehreren erfindungsgemässen Verbindungen können diese Darreichungsformen auch noch weitere pharmkologisch aktive Verbindungen enthalten.

Die Dosierung der erfindungsgemässen Verbindungen bzw. der sie enthaltenden Darreichungsformen ist vom behandelnden Arzt nach den jeweiligen Bedürfnissen des Patienten anzupassen. Im Allgemeinen dürfte eine Tagesdosis von 0.1-20 mg, bevorzugt 0.5-5 mg einer erfindungsgemässen Verbindung pro kg Körpergewicht des Patienten angebracht sein.

- 25 -

Die nachfolgenden Beispiele sollen die Erfindung näher erläutern, ihren Umfang jedoch in keiner Weise einschränken.

5

Beispiel 1 (R¹ ist Phenyl)

20.5 (0.1 rac. 5-0xo-1-phenyl-pyrrolidin-3mg mmol) carbonsaure (Buzas et al., Chim Ther 7, 398-403, 1972), 10 gelöst in 0.5 ml Methylenchlorid/DMF (9:1), wurden zu Festphasen-Kupplungsreagenzien (DCC, loading 1.7 mmol/q) gegeben. Die Mischung wurde während 5 Minuten geschüttelt, dann wurden 13.6 mg (0.1 mmol) N, N-Dimethyl-pphenylendiamin, gelöst in 0.5 ml Methylenchlorid/DMF (9:1), 15 zugegeben, und die Mischung wurde über Nacht Raumtemperatur geschüttelt. Dann wurde der Feststoff abfiltriert, das Filtrat eingedampft, der Rückstand in 1 ml Methylenchlorid gelöst, die Lösung mit Methylisocyanat-Polystyrol (1.8 mmol/g) (Festphasen 'scavenger') versetzt, 20 12 Stunden bei Raumtemperatur geschüttelt, filtriert, dann das Filtrat mit Tris-(2-aminoethyl)-amin-Polystyrol (3.4 mmol/q)versetzt, 12 Stunden bei Raumtemperatur geschüttelt, filtriert und das Filtrat eingedampft. Man erhielt so 18 mg farbloses rac. 5-0xo-1-phenyl-pyrrolidin-25 3-carbonsaure-(4-dimethylamino-phenyl)-amid, MS(M+H) 324,3, MS(M-H) 322.5.

Beispiel 2 (R¹ ist Phenyl)

30 Analog Beispiel 1 wurden unter Verwendung der nachstehenden Amine folgende Produkte hergestellt:

PCT/CH02/00725 WO 03/059905

- 26 -

- a) aus 4-Phenoxyanilin das rac. 5-0xo-1-phenyl-pyrrolidin-3-carbonsäure-(4-phenoxy-phenyl)-amid, MS(M+H) 373.3, MS(M-H) 371.4.
- 5 b) aus 2-(3,4-Dimethoxyphenyl)ethylamin das rac. 5-0xo-1phenyl-pyrrolidin-3-carbonsäure-[2-(3,4-dimethoxy-phenyl)ethyl]-amid, MS(M+H) 369.3.
- aus N-(4-Aminophenyl)-N-ethyl-4,6-dimethyl-2-pyrimidin 10 das rac. 5-0xo-1-phenyl-pyrrolidin-3-carbonsäure-{4-[(4,6dimethyl-pyrimidin-2-yl)-ethyl-amino]-phenyl}-amid, MS(M+H) 430.3, MS(M-H) 428.5.
- d) aus 2-Aminofluoren das rac. 5-0xo-1-phenyl-pyrrolidin-3-15 carbonsäure-(9H-fluoren-2-yl)-amid, MS(M+H9) 369.3, MS(M-H) 367.4.
- e) aus 3-Aminobiphenyl das rac. 5-0xo-1-phenyl-pyrrolidin-3-carbonsäure-biphenyl-3-ylamid, MS(M+H) 357.2, MS (M-H) 20 355.4.
 - f) aus N-(4-Aminophenyl)-4,6-dimethyl-2-pyrimidinamin das rac. 5-0xo-1-phenyl-pyrrolidin-3-carbonsäure-[4-(4,6dimethyl-pyrimidin-2-ylamino)-phenyl]-amid, MS(M+H) 402.3, MS(M-H) 400.5.

25

30

- g) aus N-(4-Aminophenyl)-N-methyl-4,6-dimethyl-2-pyrimidin das rac. 5-0xo-1-phenyl-pyrrolidin-3-carbonsäre-{4-[(4,6dimethyl-pyrimidin-2-yl)-methyl-amino]-phenyl}amid, MS(M+H) 416.3, MS(M-H) 414.5.
- h) N-Phenyl-1, 4-phenylenediamin das rac. 5-0xo-1phenyl-pyrrolidin-3-carbonsäure-(4-phenylamino-phenyl)amid, MS(M+H) 372.2, MS(M-H) 370.5.

- 27 -

i) aus 3-Amino-9-ethylcarbazol das rac. 5-Oxo-1-phenyl-pyrrolidin-3-carbonsäure-(9-ethyl-9H-carbazol-3-yl)-amid, MS(M+H) 398.2, MS(M-H) 396.3.

5

10

15

Beispiel 3 (R¹ ist Benzyl)

- a) Analog Beispiel 1 wurden aus rac. 1-Benzyl-5-oxo-1-pyrrolidin-3-carbonsäure unter Verwendung der nachstehenden Amine folgende Produkte hergestellt:
- al) aus N-(4-Aminophenyl)-N-ethyl-4,6-dimethyl-2-pyrimidin das rac. 1-Benzyl-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-{4-[(4,6-dimethyl-pyrimidin-2-yl)-ethyl-amino]-phenyl}-amid, MS(M+H) 444.3, MS(M-H) 442.5.
- a2) aus N-(4-Aminophenyl)-N-methyl-4,6-dimethyl-2-pyrimidin das rac. 1-Benzyl-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-{4-[(4,6-dimethyl-pyrimidin-2-yl)-methyl-amino]-phenyl}-amid,
- 20 MS(M+H) 430.4, MS(M-H) 428.5.
 - a3) aus 3-Amino-9-ethylcarbazol das rac. 1-Benzyl-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-(9-ethyl-9H-carbazol-3-yl)-amid, MS(M+H) 412.1, MS(M-H) 410.3.

25

b) Die für Beispiel 3a benötigte rac. 1-Benzyl-5-oxo-1-pyrrolidin-3-carbonsäure wurde analog zu einer Vorschrift von Buzas et al. (Chim Ther 7, 398-403 (1972)) aus Benzylamin und Itaconsäure hergestellt.

30

Beispiel 4 (R¹ ist 2,5-Dimethylphenyl)

- a) Analog Beispiel 1 wurden aus rac. 1-(2,5-Dimethyl-phenyl)-5-oxo-1-pyrrolidin-3-carbonsäure unter Verwendung der nachstehenden Amine folgende Produkte hergestellt:
- 5 al) aus 4'-Amino-acetophenon das rac. 1-(2,5-Dimethyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-(4-acetyl-phenyl)-amid, MS(M+H) 351.3, MS(M-H) 349.5.
- a2) aus 3-Aminobiphenyl das rac. 1-(2,5-Dimethyl-phenyl)-5
 10 oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-biphenyl-3-ylamid, MS(M+H)

 385.3, MS(M-H) 383.4.
 - a3) aus 3-Amino-2-methoxydibenzofuran das rac. 1-(2,5-Dimethyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-(2-methoxydibenzofuran-3-yl)-amid, MS(M+H) 429.2, MS(M-H) 427.4.

15

20

- a4) aus 2-Amino-9-fluorenon das rac. 1-(2,5-Dimethyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-(9-oxo-9H-fluoren-2-yl)-amid, MS(M+H) 411.2, MS(M-H) 409.4.
- a5) aus 2-Aminofluoren das rac. 1-(2,5-Dimethyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-(9H-fluoren-2-yl)-amid, MS(M+H) 397.3, MS(M-H) 395.5.
- 25 a6) aus N-(4-Aminophenyl)-N-ethyl-4,6-dimethyl-2-pyrimidin das rac. 1-(2,5-Dimethyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-{4-[(4,6-dimethyl-pyrimidin-2-yl)-ethyl-amino]-phenyl}-amid, MS(M+H) 458.4, MS(M-H) 456.5.
- 30 a7) aus N-(4-Aminophenyl)-4,6-dimethyl-2-pyrimidinamin das rac. 1-(2,5-Dimethyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-[4-(4,6-dimethyl-pyrimidin-2-ylamino)-phenyl]-amid, MS(M+H) 430.4, MS(M-H) 428.5.

PCT/CH02/00725

WO 03/059905

- 29 -

a8) aus N-(4-Aminophenyl)-N-methyl-4,6-dimethyl-2-pyrimidin das 1-(2,5-Dimethyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3rac. carbonsaure-{4-[(4,6-dimethyl-pyrimidin-2-yl)-methylamino]-phenyl}-amid, MS(M+H) 444.4, MS(M-H) 442.5.

5

- a9) N-Phenyl-1, 4-phenylendiamin das 1-(2,5-Dimethyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsaure-(4phenylamino-phenyl)-amid, MS(M+H) 400.3, MS(M-H) 398.5.
- 10 a10) aus N,N-Dimethyl-p-phenylendiamin das rac. 1-(2,5-Dimethyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-(4dimethylamino-phenyl)-amid, MS(M+H) 352.3, MS(M-H) 350.5.
- all) aus p-Methoxyanilin das rac. 1-(2,5-Dimethyl-phenyl)-15 5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-(4-methoxy-phenyl)-amid, MS(M+H) 339.2, MS(M-H) 337.4.
 - a12) aus N-Ethyl-N-(2-hydroxyethyl)-p-phenylendiamin das 1-(2,5-Dimethyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3rac.
- 20 carbonsaure-{4-[ethyl-(2-hydroxy-ethyl)-amino]-phenyl}amid, MS(M+H) 396.4, MS(M-H) 394.5.
- al3) aus 4-Amino-N-ethyl-N-isopropylanilin das rac. 1-(2,5-Dimethyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-[4-(ethyl-25 isopropyl-amino)-phenyl]-amid, MS (M+H) 394.4, MS (M-H) 392.5.
 - 4-Amino-N, N-diethylanilin das 1-(2,5a14) aus rac. Dimethyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-(4-
- 30 diethylamino-phenyl)-amid, MS(M+H) 380.4, MS(M-H) 378.5.
 - 1-Amino-9-fluoren a15) das rac. 1-(2,5-Dimethylphenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-(9H-fluoren-1-yl)amid, MS(M+H) 397.3, MS(M-H) 395.5.

a16) aus 4-Aminobiphenyl das rac. 1-(2,5-Dimethyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-biphenyl-4-ylamid, MS(M+H) 385.3, MS(M-H) 383.4.

5

a17) aus [(4-Amino-phenyl)-phenyl-amino]-essigsäure-ethylester (Beispiel 4b2) der rac. [(4-{[1-(2,5-Dimethyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonyl]-amino}-phenyl)-phenyl-amino]-essigsäure-ethylester, MS(M+H) 486.4, MS(M-H) 484.5.

10

a18) aus N-Cyclopropylmethyl-N-phenyl-phenylen-1,4-diamin (Beispiel 4c2) das rac. 1-(2,5-Dimethyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-[4-(cyclopropylmethyl-phenyl-amino)-phenyl]-amid, MS(M+H) 454.15, MS(M-H) 454.5.

15

a19) aus N-Isobutyl-N-phenyl-phenylen-1,4-diamin (Beispiel 4d2) das rac. 1-(2,5-Dimethyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-[4-(isobutyl-phenyl-amino)-phenyl]-amid, MS(M+H) 456.4, MS(M-H) 454.5.

20

a20) aus N-Methyl-N-phenyl-phenylen-1,4-diamin (Beispiel 4e2) das rac. 1-(2,5-Dimethyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-[4-(methyl-phenyl-amino)-phenyl]-amid, MS(M+H) 414.3, MS(M-H) 412.5.

25

a21) aus [(4-Amino-phenyl)-phenyl-amino]-pentansäure-ethylester (Beispiel 4f2) der rac. 5-[(4-{[1-(2,5-Dimethyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonyl]-amino}-phenyl)-phenyl-amino]-pentasäure-ethyl ester, MS(M+H) 528.5.

30

a22) aus N-Benzyl-N-phenyl-1,4-diamine (Beispiel 4g2) das rac. 1-(2,5-Dimethyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-[4-(benzyl-phenyl-amino)-phenyl]-amid, MS(M+H) 490.3, MS(M-H) 488.5.

- a23) aus N-Isopropyl-N-phenyl-1,4-diamine (Beispiel 4h2) das rac. 1-(2,5-Dimethyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-[4-(isopropyl-phenyl-amino)-phenyl]-amid, MS(M+H) 442.4, MS(M-H) 440.5.
- a24) aus N-Ethyl-N-phenyl-1,4-diamine (Beispiel 4i2) das rac. 1-(2,5-Dimethyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-[4-(ethyl-phenyl-amino)-phenyl]-amid, MS(M+H) 428.4, MS(M-H) 426.5.

5

15

- b) Die für Beispiel 4a benötigte rac. 2,5-Dimethyl-phenyl-5-oxo-1-pyrrolidin-3-carbonsäure wurde analog Beispiel 3b) jedoch unter Verwendung von 2,5-Dimethylanilin anstelle von Benzylamin hergestellt.
- bl) Der in Beispiel 4a17) benötigte [(4-Amino-phenyl)-phenyl-amino]-essigsäure-ethylester wurde wie folgt hergestellt:
- 20 Zu einer Lösung von 300mg 4-Nitrodiphenylamin in 3ml DMF Natriumhydrid-Dispersion gab man 62mg (60%) und anschliessend $178\mu l$ Bromessigsäureethylester. Man rührte das Reaktionsgemisch 16 Stunden bei Raumtemperatur, dann 4 Stunden bei 50°C, kühlte ab, verdünnte mit 3ml Toluol und 25 filtrierte die Lösung. Das Filtrat wurde eingedampft und der Rückstand Chromatographie durch Kieselgel an (Pentan/Toluol) gereinigt. Man erhielt so 197 mg reinen [(4-Nitro-phenyl)-phenyl-amino]-essigsäure-ethylester.
- 30 b2) Die nach Beispiel 4b1 erhaltenen 197 mg [(4-Nitro-phenyl)-phenyl-amino]-essigsäure-ethylester wurden in 2 ml Methanol gelöst, mit 20 mg Palladium/Kohle Katalysator versetzt und 3 Stunden bei Raumtemperatur hydriert. Nach Filtration des Reaktionsgemisches und Eindampfen des

- 32 -

Filtrates erhielt man 173mg [(4-Amino-phenyl)-phenyl-amino]-essigsäure-ethylester, MS(M+H) 271.1.

- c1) Analog zu Beispiel 4b1, jedoch unter Verwendung von 5 (Bromomethyl)cyclopropan anstelle von Bromessigsäure-ethylester wurde das Cyclopropylmethyl-(4-nitro-phenyl)-phenyl-amin hergestellt.
- c2) Analog zu Beispiel 4b2, jedoch unter Verwendung des 10 Produktes aus Beispiel 4c1 wurde das N-Cyclopropylmethyl-N-phenyl-phenylen-1,4-diamin hergestellt MS(M+H) 239.3.
- d1) Analog zu Beispiel 4b1, jedoch unter Verwendung von 3-Brom-2-methylpropan anstelle von Bromessigsäure-ethylester
 wurde das Isobutyl-(4-nitro-phenyl)-phenyl-amin hergestellt.
 - d2) Analog zu Beispiel 4b2, jedoch unter Verwendung des Produktes aus Beispiel 4d1 wurde das N-Isobutyl-N-phenyl-phenylen-1,4-diamin hergestellt, MS(M+H) 241.3.

20

25

- e1) Analog zu Beispiel 4b1, jedoch unter Verwendung von Methyljodid anstelle von Bromessigsäure-ethylester wurde das Methyl-(4-nitro-phenyl)-phenyl-amin hergestellt.
- e2) Analog zu Beispiel 4b2, jedoch unter Verwendung des Produktes aus Beispiel 4e1 wurde das N-Methyl-N-phenyl-phenylen-1,4-diamin hergestellt, MS(M+H) 199.3.
- 30 fl) Analog zu Beispiel 4bl, jedoch unter Verwendung von Brompentansäure-ethylester anstelle von Bromessigsäure-ethylester wurde der [(4-Nitro-phenyl)-phenyl-amino]-pentansäure-ethylester hergestellt.

- 33 -

f2) Analog zu Beispiel 4b2, jedoch unter Verwendung des Produktes aus Beispiel 4f1 wurde der [(4-Amino-phenyl)-phenyl-amino]-pentansäure-ethylester hergestellt, MS(M+H) 313.2.

5

- g1) Analog zu Beispiel 4b1, jedoch unter Verwendung von Benzylbromid anstelle von Bromessigsäure-ethylester wurde das Benzyl-(4-nitro-phenyl)-phenyl-amin hergestellt.
- 10 g2) Analog zu Beispiel 4b2, jedoch unter Verwendung des Produktes aus Beispiel 4g1 wurde das N-Benzyl-N-phenyl-phenylen-1,4-diamin hergestellt, MS(M+H) 275.3.
- h1) Analog zu Beispiel 4b1, jedoch unter Verwendung von 2-15 Brompropan anstelle von Bromessigsäure-ethylester wurde das Isopropyl-(4-nitro-phenyl)-phenyl-amin hergestellt.
 - h2) Analog Beispiel 4b2, jedoch unter Verwendung des Produktes aus Beispiel 4h1 wurde das N-Isopropyl-N-phenyl-phenylen-1,4-diamin hergestellt, MS(M+H) 227.3.
 - il) Analog zu Beispiel 4bl, jedoch unter Verwendung von Bromethan anstelle von Bromessigsäure-ethylester wurde das Ethyl-(4-nitro-phenyl)-phenyl-amin hergestellt.

25

20

i2) Analog zu Beispiel 4b2, jedoch unter Verwendung des Produktes aus Beispiel 4il wurde das N-Ethyl-N-phenyl-phenylen-1,4-diamine hergestellt, MS(M+H) 213.3.

30 Beispiel 5 (R¹ ist Indan-2-yl)

a) Analog zu Beispiel 1 wurden aus rac. 1-Indan-2-yl-5-oxopyrrolidin-3-carbonsäure unter Verwendung der nachstehenden Amine folgende Produkte hergestellt: al) aus 3-Aminobiphenyl das rac. 1-Indan-2-yl-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-biphenyl-3-ylamid, MS(M+H) 397.3, MS(M-H) 395.5.

5

- a2) aus 3-Amino-2-methoxydibenzofuran das rac. 1-Indan-2-yl-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-(2-methoxy-dibenzofuran-3-yl)-amid, MS(M+H) 441.2, MS(M-H) 439.5.
- 10 a3) aus 2-Amino-9-fluorenon das rac. 1-Indan-2-yl-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-(9-oxo-9H-fluoren-2-yl)-amid, MS(M+H) 423.2, MS(M-H) 421.4.
- a4) aus 2-Aminofluoren das rac. 1-Indan-2-yl-5-oxo-15 pyrrolidin-3-carbonsäure-(9H-fluoren-2-yl)-amid, MS(M+H) 409.3, MS(M-H) 407.5.
- a5) aus N-(4-Aminophenyl)-N-ethyl-4,6-dimethyl-2-pyrimidin das rac. 1-Indan-2-yl-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-{4-20 [(4,6-dimethyl-pyrimidin-2-yl)-ethyl-amino]-phenyl}-amid, MS(M+H) 470.4, MS(M-H) 468.5.
- a6) aus N-(4-Aminophenyl)-4,6-dimethyl-2-pyrimidinamin das rac. 1-Indan-2-yl-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-[4-(4,6-dimethyl-pyrimidin-2-ylamino)-phenyl]-amid, MS(M+H) 442.4, MS(M-H) 440.5.
- a7) aus N-(4-Aminophenyl)-N-methyl-4,6-dimethyl-2-pyrimidin das rac. 1-Indan-2-yl-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-{4-30 [(4,6-dimethyl-pyrimidin-2-yl)-methyl-amino]-phenyl}-amid, MS(M+H) 456.3, MS(M-H) 454.5.

20

30

WO 03/059905 PCT/CH02/00725

- 35 -

- a8) aus N-Phenyl-1,4-phenylenediamin das rac. 1-Indan-2-yl-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-(4-phenylamino-phenyl)-amid, MS(M+H) 412.3, MS(M-H) 410.5.
- 5 a9) aus 1-Amino-9-fluoren das rac. 1-Indan-2-yl-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-(9H-fluoren-1-yl)-amid, MS(M+H) 409.3, MS(M-H) 407.5.
- a10) aus 4-Aminobiphenyl das rac. 1-Indan-2-yl-5-oxo-10 pyrrolidin-3-carbonsäure-biphenyl-4-ylamid, MS(M+H) 397.3, MS(M-H) 395.5.
- a11) aus 3-Amino-9-ethylcarbazol das rac. 1-Indan-2-yl-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-(9-ethyl-9H-carbazol-3-yl)
 15 amid, MS(M+H) 438.4, MS(M-H) 436.3.
 - al2) aus N,N-Dimethyl-p-phenylenediamin das rac. 1-Indan-2-yl-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-(4-dimethylamino-phenyl)-amid, MS(M+H) 364.3, MS(M-H) 362.1.
- a13) aus [(4-Amino-phenyl)-phenyl-amino]-essigsäure-ethylester (sieheBeispiel 3a22) der rac. ({4-[(1-Indan-2-yl-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonyl)-amino]-phenyl}-phenyl-amino)-essigsäuzre-ethyl ester, MS(M+H) 498.3, MS(M-H) 496.5.
 - al4) aus N-Cyclopropylmethyl-N-phenyl-phenylen-1,4-diamin (siehe Beispiel 3a23) das rac. 1-Indan-2-yl-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-[4-(cyclopropylmethyl-phenyl-amino)-phenyl]-amid, MS(M+H) 466.4, MS(M-H) 464.5.
 - a15) aus N-Isobutyl-N-phenyl-phenylen-1,4-diamin (Beispiel 4d2) das rac. 1-Indan-2-yl-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-

- 36 -

- [4-(isobutyl-phenyl-amino)-phenyl]-amid, MS(M+H) 468.3, MS(M-H) 466.5.
- a16) aus N-Methyl-N-phenyl-phenylen-1,4-diamin (Beispiel 4e2) das rac. 1-Indan-2-yl-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-[4-(methyl-phenyl-amino)-phenyl]-amid, MS(M+H) 426.3, MS(M-H) 424.5.
- a17) aus [(4-Amino-phenyl)-phenyl-amino]-pentansäure10 ethylester (Beispiel 4f2) der rac. 5-({4-[(1-Indan-2-yl-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonyl)-amino]-phenyl}-phenyl-amino)pentansäure-ethyl ester, MS(M+H) 540.4, MS(M-H) 538.5.
- a18) aus N-Benzyl-N-phenyl-phenylen-1,4-diamin (Beispiel 15 4g2) das rac. 1-Indan-2-yl-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure[4-(benzyl-phenyl-amino)-phenyl]-amid, MS(M+H) 502.3, MS(M-H) 500.5.
- a19) aus N-Isopropyl-N-phenyl-phenylen-1,4-diamin (Beispiel 20 4h2) das rac. 1-Indan-2-yl-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-[4-(isopropyl-phenyl-amino)-phenyl]-amidMS(M+H) 454.4, MS(M-H) 452.5.
- a20) aus N-Ethyl-N-phenyl-phenylen-1,4-diamin (Beispiel 25 4i2) das rac. 1-Indan-2-yl-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-[4-(ethyl-phenyl-amino)-phenyl]-amid, MS(M+H) 440.3, MS(M-H) 438.5.
- b) Die für Beispiel 5a benötigte rac. 1-Indan-2-yl-5-oxo30 pyrrolidin-3-carbonsäure wurde analog Beispiel 3b) jedoch
 unter Verwendung von Indan-2-amin anstelle von Benzylamin
 hergestellt.

- 37 -

Beispiel 6 (R¹ ist 2-Naphthyl)

10

25

30

- a) Analog Beispiel 1 wurden aus rac.1-Naphthalin-2-yl-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure unter Verwendung der
 5 nachstehenden Amine folgende Produkte hergestellt:
 - a1) aus 4-Phenoxyanilin das rac.1-Naphthalin-2-yl-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-(4-phenoxy-phenyl)amid, MS(M+H) 423.4, MS(M-H) 421.3.
- a2) aus N,N-Dimethyl-p-phenylenediamin das rac. 1-Naphthalin-2-yl-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-(4-dimethylamino-phenyl)-amid, MS(M+H) 374.3, MS(M-H) 372.5.
- 15 b) Die für Beispiel 6a benötigte rac. 1-Naphthalin-2-yl-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure wurde analog zu Beispiel 3b) jedoch unter Verwendung von 2-Naphthylamin anstelle von Benzylamin hergestellt.

20 Beispiel 7 (R¹ ist 2-Isopropyl-phenyl)

- a) Analog zu Beispiel 1 wurden aus rac. 1-(2-Isopropyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure unter Verwendung der nachstehenden Amine folgende Produkte hergestellt:
- al) aus N-(4-Aminophenyl)-4,6-dimethyl-2-pyrimidinamin das rac. 1-(2-Isopropyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-[4-(4,6-dimethyl-pyrimidin-2-ylamino)-phenyl]-amid, MS(M+H) 444.4, MS(M-H) 442.5.
 - a2) aus N-(4-Aminophenyl)-N-methyl-4,6-dimethyl-2-pyrimidin das rac. 1-(2-Isopropyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-{4-[(4,6-dimethyl-pyrimidin-2-yl)-methyl-amino]-phenyl}-amid, MS(M+H) 458.4, MS(M-H) 456.5.

- 38 -

a3) aus N-(4-Aminophenyl)-N-ethyl-4,6-dimethyl-2-pyrimidin das rac. 1-(2-Isopropyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-{4-[(4,6-dimethyl-pyrimidin-2-yl)-ethyl-amino]-phenyl}-amid, MS(M+H) 472.2, MS(M-H) 470.5.

5

10

20

25

30

a4) aus N-Phenyl-1,4-phenylenediamin das rac. 1-(2-Isopropyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-(4-phenylamino-phenyl)-amid, MS(M+H) 414.3, MS(M-H) 412.5.

a5) aus 3-Amino-9-ethylcarbazol das rac. 1-(2-Isopropyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-(9-ethyl-9H-carbazol-3-yl)-amid, MS(M+H) 440'.4, MS(M-H) 438.3.

- 15 a6) aus [(4-Amino-phenyl)-phenyl-amino]-essigsäure-ethylester (siehe Beispiel 3a22) der rac. [(4-{[1-(2-Isopropyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonyl]-amino}-phenyl)-phenyl-amino]-essigsäure-ethyl ester, MS(M+H) 500.3, MS(M-H) 498.5.
 - a7) aus N-Cyclopropylmethyl-N-phenyl-phenylen-1,4-diamin (siehe Beispiel 3a23) das rac. 1-(2-Isopropyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-[4-(cyclopropylmethyl-phenyl-amino)-phenyl]-amid, MS(M+H) 468.4, MS(M-H) 466.5
 - a8) aus N-Isobutyl-N-phenyl-phenylen-1,4-diamin (Beispiel 4d2) das rac. 1-(2-Isopropyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-[4-(isobutyl-phenyl-amino)-phenyl]-amid, MS(M+H) 470.4, MS(M-H) 468.5.
 - a9) aus N-Methyl-N-phenyl-phenylen-1,4-diamin (Beispiel 4e2) das rac. 1-(2-Isopropyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-[4-(methyl-phenyl-amino)-phenyl]-amid, MS(M+H) 428.4, MS(M-H) 426.5.

5

WO 03/059905 PCT/CH02/00725

- 39 -

- a10) aus [(4-Amino-phenyl)-phenyl-amino]-pentansäure ethylester (Beispiel 4f2) der rac. 5-[(4-{[1-(2-Isopropyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonyl]-amino}-phenyl)-phenyl-amino]-pentasäure-ethyl ester, MS(M+H) 542.4, MS(M-H) 540.6.
- all) aus N-Benzyl-N-phenyl-phenylen-1,4-diamin (Beispiel 4g2) das rac. 1-(2-Isopropyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-[4-(benzyl-phenyl-amino)-phenyl]-amid, MS(M+H) 504.3, MS(M-H) 502.5.
- a12) aus N-Isopropyl-N-phenyl-phenylen-1,4-diamin (Beispiel 4h2) das rac. 1-(2-Isopropyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-[4-(isopropyl-phenyl-amino)-phenyl]-amid, MS(M+H) 456.4, MS(M-H) 454.5.
- a13) aus N-Ethyl-N-phenyl-phenylen-1,4-diamin (Beispiel 4i2) das rac. 1-(2-Isopropyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-[4-(ethyl-phenyl-amino)-phenyl]-amid, MS(M+H) 442.4, MS(M-H) 440.5.
- b) Die für Beispiel 7a benötigte rac. 1-(2-Isopropyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure wurde analog
 25 Beispiel 3b) jedoch unter Verwendung von Isopropylamin anstelle von Benzylamin hergestellt.

Beispiel 8 (R¹ ist 2-Phenylethyl)

30 a) Analog Beispiel 1 wurden aus rac. 5-Oxo-1-phenetylpyrrolidin-3-carbonsäure unter Verwendung der nachstehenden Amine folgende Produkte hergestellt:

- a1) aus 4-Phenoxyanilin das rac. 5-Oxo-1-phenethyl-pyrrolidin-3-carbonsäure-(4-phenoxy-phenyl)-amid, MS(M+H) 401.3, MS(M-H) 399.5.
- 5 a2) aus N,N-Dimethyl-p-phenylendiamin das rac. 5-Oxo-1-phenethyl-pyrrolidin-3-carbonsäure-(4-dimethylamino-phenyl)-amid, MS(M+H) 352.3, MS(M-H) 350.5.
- a3) aus N-(4-Aminophenyl)-N-ethyl-4,6-dimethyl-2-pyrimidin
 10 das rac. 5-Oxo-1-phenethyl-pyrrolidin-3-carbonsäure-{4[(4,6-dimethyl-pyrimidin-2-yl)-ethyl-amino]-phenyl}-amid,
 MS(M+H) 458.4, MS(M-H) 456.5.
- a4) aus 3-Aminobiphenyl das rac. 5-0xo-1-phenethyl-15 pyrrolidin-3-carbonsäure-biphenyl-3-ylamid, MS(M+H) 385.2, MS(M-H) 383.4.
 - a5) aus 2-Amino-9-fluorenon das rac. 5-0xo-1-phenethyl-pyrrolidin-3-carbonsäure-(9-oxo-9H-fluoren-2-yl)-amid, MS(M+H) 411.3, MS(M-H) 409.4.

- a6) aus 2-Aminofluoren das rac. 5-Oxo-1-phenethyl-pyrrolidin-3-carbonsäure-(9H-fluoren-2-yl)-amid, MS(M+H) 397.3, MS(M-H) 395.5.
- a7) aus N-(4-Aminophenyl)-4,6-dimethyl-2-pyrimidinamin das rac. 5-Oxo-1-phenethyl-pyrrolidin-3-carbonsäure-[4-(4,6-dimethyl-pyrimidin-2-ylamino)-phenyl]-amid, MS(M+H) 430.3, MS(M-H) 428.5.
- a8) aus N-(4-Aminophenyl)-N-methyl-4,6-dimethyl-2-pyrimidin das rac. 5-Oxo-1-phenethyl-pyrrolidin-3-carbonsäure-{4-[(4,6-dimethyl-pyrimidin-2-yl)-methyl-amino]-phenyl}-amid, MS(M+H) 444.3, MS(M-H) 442.5.

- a9) aus N-Phenyl-1,4-phenylenediamin das rac. 5-0xo-1-phenethyl-pyrrolidin-3-carbonsäure-(4-phenylamino-phenyl)-amid, MS(M+H) 400.3, MS(M-H) 398.5.
- a10) aus 4-Aminobiphenyl das rac. 5-0xo-1-phenethyl-pyrrolidin-3-carbonsäure-biphenyl-4-ylamid, MS(M+) 385.4, MS(M-H) 383.4.

5

20

- 10 all) aus 3-Amino-9-ethylcarbazol das rac. 5-0xo-1-phenethyl-pyrrolidin-3-carbonsäure-(9-ethyl-9H-carbazol-3-yl)-amid, MS(M+H) 426.3, MS(M-H) 424.4.
- b) Die für Beispiel 8a benötigte rac. 5-Oxo-1-phenethyl-15 pyrrolidin-3-carbonsäure wurde analog Beispiel 3b) jedoch unter Verwendung von Phenethylamin anstelle von Benzylamin hergestellt:

Beispiel 9 (R¹ ist 5-Methoxy-2-methylphenyl)

- a) Analog Beispiel 1 wurden aus rac. 1-(5-Methoxy-2-methyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure unter Verwendung des nachstehenden Amins folgende Verbindungen hergestellt:
- 25 a1) aus N-(4-Aminophenyl)-4,6-dimethyl-2-pyrimidinamin das rac. 1-(5-Methoxy-2-methyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-[4-(4,6-dimethyl-pyrimidin-2-ylamino)-phenyl]-amid, MS(M+H) 446.4, MS(M-H) 444.5.
- a2) aus N-(4-Aminophenyl)-N-methyl-4,6-dimethyl-2-pyrimidin das rac. 1-(5-Methoxy-2-methyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-{4-[(4,6-dimethyl-pyrimidin-2-yl)-methyl-amino]-phenyl}-amid, MS(M+H) 460.4, MS(M-H) 458.5.

- 42 -

a3) aus N-(4-Aminophenyl)-N-ethyl-4,6-dimethyl-2-pyrimidin das rac. 1-(5-Methoxy-2-methyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-{4-[(4,6-dimethyl-pyrimidin-2-yl)-ethyl-amino]-phenyl}-amid, MS(M+H) 474.0, MS(M-H) 472.5.

a4) aus N-Phenyl-1,4-phenylendiamin das rac. 1-(5-Methoxy-2-methyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-(4-phenylamino-phenyl)-amid, MS(M+H) 416.3, MS(M-H) 414.5.

5

- 10 a5) aus 3-Amino-9-ethylcarbazol das rac. 1-(5-Methoxy-2-methyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-(9-ethyl-9H-carbazol-3-yl)-amid, MS(M+H) 442.6, MS(M-H) 440.3.
- a6) aus [(4-Amino-phenyl)-phenyl-amino]-essigsäure15 ethylester (siehe Beispiel 3a22) der rac. [(4-{[1-(5-Methoxy-2-methyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonyl]amino}-phenyl)-phenyl-amino]-essigsäure-ethyl ester,
 MS(M+H) 502.3, MS(M-H) 500.5.
- 20 a7) aus N-Cyclopropylmethyl-N-phenyl-phenylen-1,4-diamin (siehe Beispiel 3a23) das rac. 1-(5-Methoxy-2-methyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-[4-(cyclopropylmethyl-phenyl-amino)-phenyl]-amid, MS(M+H) 470.4, MS(M-H) 468.5.
- a8) aus N-Isobutyl-N-phenyl-phenylen-1,4-diamin (Beispiel 4d2) das rac. 1-(5-Methoxy-2-methyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-[4-(isobutyl-phenyl-amino)-phenyl]-amid, MS(M+H) 472.3, MS(M-H) 470.5.
 - a9) aus N-Methyl-N-phenyl-phenylen-1,4-diamin (Beispiel 4e2) das rac. 1-(5-Methoxy-2-methyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-[4-(methyl-phenyl-amino)-phenyl]-amid, MS(M+H) 430.3, MS(M-H) 428.5.

a10) aus [(4-Amino-phenyl)-phenyl-amino]-pentansäure-ethylester (Beispiel 4f2) der rac. 5-[(4-{[1-(5-Methoxy-2-methyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonyl]-amino}-phenyl)-phenyl-amino]-pentansäure-ethylester, MS(M+H) 544.5, MS(M-H) 542.6.

5

- all) aus N-Benzyl-N-phenyl-phenylen-1,4-diamin (Beispiel 4g2) das rac. 1-(5-Methoxy-2-methyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-[4-(benzyl-phenyl-amino)-phenyl]-amid, MS(M+H) 506.3, MS(M-H) 504.5.
- a12) aus N-Isopropyl-N-phenyl-phenylen-1,4-diamin (Beispiel 4h2) das rac. 1-(5-Methoxy-2-methyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-[4-(isopropyl-phenyl-amino)-phenyl]-amid, MS(M+H) 458.4, MS(M-H) 456.5.
- a13) aus N-Ethyl-N-phenyl-phenylen-1,4-diamin (Beispiel 4i2) das rac. 1-(5-Methoxy-2-methyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-[4-(ethyl-phenyl-amino)-phenyl]-amid, MS(M+H) 444.4, MS(M-H) 442.5.
- b) Die für Beispiel 9a benötigte rac. 1-(5-Methoxy-2-methyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure wurde analog
 Beispiel 3b) jedoch unter Verwendung von 5-Methoxy-2-methyl-anilin anstelle von Benzylamin hergestellt.

Beispiel 10 (R¹ ist Morpholino-ethyl)

a) Analog Beispiel 1 wurden aus rac. 1-(2-Morpholin-4-yl-ethyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure unter Verwendung der nachstehenden Amine folgende Produkte hergestellt:

- 44 -

- a1) aus 2-Aminofluoren das rac. 1-(2-Morpholin-4-yl-ethyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-(9H-fluoren-2-yl)-amid, MS(M+H) 406.4, MS(M-H) 404.5.
- a2) aus N-(4-Aminophenyl)-N-ethyl-4,6-dimethyl-2-pyrimidin das rac. 1-(2-Morpholin-4-yl-ethyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-{4-[(4,6-dimethyl-pyrimidin-2-yl)-ethyl-amino]-phenyl}-amid, MS(M+H) 467.3, MS(M-H) 4465.5.
- a3) aus 3-Amino-9-ethylcarbazol das rac. 1-(2-Morpholin-4-yl-ethyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-(9-ethyl-9H-carbazol-3-yl)-amid, MS (M+H) 435.5, MS (M-H) 433.3.
- b) Die für Beispiel 10a benötigte rac. 1-(5-Methoxy-215 methyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure wurde analog
 Beispiel 3b) jedoch unter Verwendung von 4-(2-Aminoethyl)morpholin anstelle von Benzylamin hergestellt:

Beispiel 11 (R¹ ist Thien-2-yl-ethyl)

- a) Analog Beispiel 1 wurden aus rac. 5-0xo-1-(2-thiophen-2-yl-ethyl)-pyrrolidin-3-carbonsäure unter Verwendung der nachstehenden Amine folgende Produkte hergestellt:
- 25 a1) aus N-(4-Aminophenyl)-4,6-dimethyl-2-pyrimidinamin das rac. 5-Oxo-1-(2-thiophen-2-yl-ethyl)-pyrrolidin-3-carbonsäure-[4-(4,6-dimethyl-pyrimidin-2-ylamino)-phenyl]-amid, MS(M+H) 436.3, MS(M-H) 434.5.
- a2) aus N-(4-Aminophenyl)-N-methyl-4,6-dimethyl-2-pyrimidin das rac. 5-0xo-1-(2-thiophen-2-yl-ethyl)-pyrrolidin-3-carbonsäure-{4-[(4,6-dimethyl-pyrimidin-2-yl)-methyl-amino]-phenyl)-amid, MS(M+H) 450.3, MS(M-H) 448.4.

- 45 -

a3) aus N-(4-Aminophenyl)-N-ethyl-4,6-dimethyl-2-pyrimidin das rac. 5-Oxo-1-(2-thiophen-2-yl-ethyl)-pyrrolidin-3-carbonsäure-{4-[(4,6-dimethyl-pyrimidin-2-yl)-ethyl-amino]-phenyl}-amid, MS(M+H) 464.5, MS(M-H) 462.5.

5

- a4) aus N-Phenyl-1,4-phenylendiamin das rac. 5-0xo-1-(2-thiophen-2-yl-ethyl)-pyrrolidin-3-carbonsäure-(4-phenylamino-phenyl)-amid, MS(M+H) 406.2, MS(M-H) 404.4.
- 10 a5) aus 3-Amino-9-ethylcarbazol das rac. 5-0xo-1-(2-thiophen-2-yl-ethyl)-pyrrolidin-3-carbonsäure-(9-ethyl-9H-carbazol-3-yl)-amid, MS(M+H) 432.2, MS(M-H) 430.2.
- b) Die für Beispiel 11a benötigte rac. 5-Oxo-1-(2-thiophen-15 2-yl-ethyl)-pyrrolidin-3-carbonsäure wurde analog Beispiel 3b) jedoch unter Verwendung von 2-Thiophen-ethylamine anstelle von Benzylamin hergestellt.

Beispiel 12 (R1 ist 2-Pyridin-2-yl-ethyl)

- a) Analog Beispiel 1 wurden aus rac. 5-Oxo-1-(2-pyridin-2-yl-ethyl)-pyrrolidin-3-carbonsäure unter Verwendung der nachstehenden Amine folgende Produkte hergestellt:
- 25 al) aus N-(4-Aminophenyl)-4,6-dimethyl-2-pyrimidinamin das rac. 5-0xo-1-(2-pyridin-2-yl-ethyl)-pyrrolidin-3-carbonsäure-[4-(4,6-dimethyl-pyrimidin-2-ylamino)-phenyl]-amid, MS(M+H) 431.3, MS(M-H) 429.5.
- a2) aus N-(4-Aminophenyl)-N-methyl-4,6-dimethyl-2-pyrimidin das rac. 5-Oxo-1-(2-pyridin-2-yl-ethyl)-pyrrolidin-3-carbonsäure-{4-[(4,6-dimethyl-pyrimidin-2-yl)-methyl-amino]-phenyl}-amid, MS(M+H) 445.3, MS(M-H) 443.5.

- 46 -

a3) aus N-(4-Aminophenyl)-N-ethyl-4,6-dimethyl-2-pyrimidin das rac. 5-Oxo-1-(2-pyridin-2-yl-ethyl)-pyrrolidin-3-carbonsäure-{4-[(4,6-dimethyl-pyrimidin-2-yl)-ethyl-amino]-phenyl}-amid, MS(M+H) 459.3, MS(M-H) 457.5.

5

- a4) aus N-Phenyl-1,4-phenylendiamin das rac. 5-0x0-1-(2-pyridin-2-yl-ethyl)-pyrrolidin-3-carbonsäure-(4-phenylamino-phenyl)-amid, MS(M+H) 401.3, MS(M-H) 399.5.
- 10 a5) aus 3-Amino-9-ethylcarbazole das rac. 5-0xo-1-(2-pyridin-2-yl-ethyl)-pyrrolidin-3-carbonsäure-(9-ethyl-9H-carbazol-3-yl)-amid, MS(M+H) 427.5, MS(M-H) 425.4.
- b) Die für Beispiel 12a benötigte rac. 5-0xo-1-(2-pyridin-15 2-yl-ethyl)-pyrrolidin-3-carbonsäure wurde analog Beispiel
 3b) jedoch unter Verwendung von 2-(2-Aminoethyl)-pyridin anstelle von Benzylamin hergestellt.

Beispiel 13 (R¹ ist p-Tolyl)

- a) Analog Beispiel 1 wurden aus rac. 5-Oxo-1-p-tolyl-pyrrolidin-3-carbonsäure unter Verwendung der nachstehenden Amine folgende Produkte hergestellt:
- 25 al) aus N-(4-Aminophenyl)-4,6-dimethyl-2-pyrimidinamin das rac. 5-Oxo-1-p-tolyl-pyrrolidin-3-carbonsäure-[4-(4,6-dimethyl-pyrimidin-2-ylamino)-phenyl]-amid, MS(M+H) 416.4, MS(M-H) 414.5.
- a2) aus N-(4-Aminophenyl)-N-methyl-4,6-dimethyl-2-pyrimidin das rac. 5-Oxo-1-p-tolyl-pyrrolidin-3-carbonsäure-{4-[(4,6-dimethyl-pyrimidin-2-yl)-methyl-amino]-phenyl}-amid,
 MS(M+H) 430.4, MS(M-H) 428.4.

PCT/CH02/00725 WO 03/059905

- 47 -

- a3) aus N-(4-Aminophenyl)-N-ethyl-4,6-dimethyl-2-pyrimidin das rac. 5-0xo-1-p-tolyl-pyrrolidin-3-carbonsäure-{4-[4,6dimethyl-pyrimidin-2-yl)-ethyl-amino]-phenyl}-amid, MS(M+H) 444.3, MS(M-H) 442.5.
- 5
- aus N-Phenyl-1,4-phenylendiamin das rac. 5-0xo-1-ptolyl-pyrrolidin-3-carbonsäure-(4-phenylamino-phenyl)-amid, MS(M+H) 386.3, MS(M-H) 384.4.
- 10 a5) aus 3-Amino-9-ethylcarbazol das rac. 5-0xo-1-p-tolylpyrrolidin-3-carbonsäure-(9-ethyl-9H-carbazol-3-yl)-amid, MS (M+H) 412.1, MS (M-H) 410.3.
- b) Die für Beispiel 13a benötigte rac. 5-Oxo-1-p-tolyl-15 pyrrolidin-3-carbonsäure wurde analog. Beispiel 3b) jedoch unter Verwendung von p-Toluidine anstelle von Benzylamin hergestellt.

Beispiel 14 (R¹ ist m-Methoxy-phenyl)

- 20
- a) Analog Beispiel 1 wurden aus rac. 1-(3-Methoxy-phenyl-5oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure der unter Verwendung nachstehenden Amine folgende Produkte hergestellt:
- 25 al) aus N-(4-Aminophenyl)-4,6-dimethyl-2-pyrimidinamin das 1-(3-Methoxy-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-[4-(4,6-dimethyl-pyrimidin-2-ylamino)-phenyl]-amid, MS(M+H) 432.2, MS(M-H) 430.5.
- 30 a2) aus N-(4-Aminophenyl)-N-methyl-4,6-dimethyl-2-pyrimidin 1-(3-Methoxy-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3carbonsaure-{4-[(4,6-dimethyl-pyrimidin-2-yl)-methylamino]-phenyl}-amid, MS(M+H) 446.4, MS(M-H) 444.5.

- 48 -

a3) aus N-(4-Aminophenyl)-N-ethyl-4,6-dimethyl-2-pyrimidin das rac. 1-(3-Methoxy-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-{4-[(4,6-dimethyl-pyrimidin-2-yl)-ethyl-amino]-phenyl}-amid, MS(M+H) 460.3, MS(M-H) 458.5.

5

- a4) aus N-Phenyl-1,4-phenylendiamin das rac. 1-(3-Methoxy-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-(4-phenylamino-phenyl)-amid, MS(M+H) 402.2, MS(M-H) 400.4.
- 10 a5) aus 3-Amino-9-ethylcarbazol das rac. 1-(3-Methoxy-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-(9-ethyl-9H-carbazol-3-yl)-amid, MS(M+H) 428.2, MS(M-H) 426.3.
- b) Die für Beispiel 14a benötigte rac. 1-(3-Methoxy-phenyl-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure wurde analog Beispiel 3b) jedoch unter Verwendung von m-Anisidin anstelle von Benzylamin hergestellt.

Beispiel 15 (R^1 ist Cycloheptyl)

20

a) Analog Beispiel 1 wurden aus rac. 1-Cycloheptyl-5-oxopyrrolidin-3-carbonsäure unter Verwendung der nachstehenden Amine folgende Produkte hergestellt:

25

al) aus N-(4-Aminophenyl)-4,6-dimethyl-2-pyrimidinamin das rac. 1-Cycloheptyl-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-[4-(4,6-dimethyl-pyrimidin-2-ylamino)-phenyl]-amid, MS(M+H) 422.5, MS(M-H) 420.5.

30

a2) aus N-(4-Aminophenyl)-N-methyl-4,6-dimethyl-2-pyrimidin das rac. 1-Cycloheptyl-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-{4-[(4,6-dimethyl-pyrimidin-2-yl)-methyl-amino]-phenyl}-amid, MS(M+H) 436.6, MS(M-H) 434.0.

- 49 -

- a3) aus N-(4-Aminophenyl)-N-ethyl-4,6-dimethyl-2-pyrimidin das rac. 1-Cycloheptyl-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-{4-[(4,6-dimethyl-pyrimidin-2-yl)-ethyl-amino]-phenyl}-amid, MS(M+H) 450.6, MS(M-H) 448.6.
- a4) aus N-Phenyl-1,4-phenylendiamin das rac. 1-Cycloheptyl-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-(4-phenylamino-phenyl)-amid, MS(M+H) 392.4, MS(M-H) 390.5.

a5) aus 3-Amino-9-ethylcarbazol das rac. 1-Cycloheptyl-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-(9-ethyl-9H-carbazol-3-yl)-amid, MS(M+H) 418.5, MS(M-H) 426.3.

b) Die für Beispiel 15a benötigte rac. 1-Cycloheptyl-5-oxopyrrolidin-3-carbonsäure wurde analog Beispiel 3b) jedoch
unter Verwendung von Cycloheptylamin anstelle von
Benzylamin hergestellt; MS(M+H) 226.1, MS(M-H) 224.1.

20 Beispiel 16 (R¹ ist Naphthalin-1-ylmethyl)

5

- a) Analog Beispiel 1 wurden aus rac. 1-Naphthalin-1-ylmethyl-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure unter Verwendung der nachstehenden Amine folgende Produkte hergestellt:
- a1) aus N-(4-Aminophenyl)-4,6-dimethyl-2-pyrimidinamin das rac. 1-Naphthalin-1-ylmethyl-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-[4-(4,6-dimethyl-pyrimidin-2-ylamino)-phenyl]-amid, MS(M+H) 466.3, MS(M-H) 464.3.
 - a2) aus N-(4-Aminophenyl)-N-methyl-4,6-dimethyl-2-pyrimidin das rac. 1-Naphthalin-1-ylmethyl-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-{4-[(4,6-dimethyl-pyrimidin-2-yl)-methyl-amino]-phenyl}-amid, MS(M+H) 480.4, MS(M-H) 478.5.

- 50 -

5

10

WO 03/059905 PCT/CH02/00725

- a3) aus N-(4-Aminophenyl)-N-ethyl-4,6-dimethyl-2-pyrimidin das rac. 1-Naphthalin-1-ylmethyl-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-{4-[(4,6-dimethyl-pyrimidin-2-yl)-ethyl-amino]-phenyl}-amid, MS(M+H) 494.4, MS(M-H) 492.5.
- b) Die für Beispiel 16a benötigte rac. 1-Naphthalin-1-ylmethyl-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure wurde analog Beispiel 3b) jedoch unter Verwendung von 1-Naphthylmethylamin anstelle von Benzylamin hergestellt; MS(M+H) 270.1, MS(M-H) 268.1.

Beispiel 18 (R¹ ist 2-Hydroxy-2-phenyl-ethyl)

- a) Analog Beispiel 1 wurden aus rac. 1-(2-Hydroxy-2-phenylethyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure unter Verwendung der nachstehenden Amine folgende Produkte hergestellt:
- a1) aus N-(4-Aminophenyl)-4,6-dimethyl-2-pyrimidinamin das

 20 rac. 1-(2-Hydroxy-2-phenyl-ethyl)-5-oxo-pyrrolidin-3carbonsäure-[4-(4,6-dimethyl-pyrimidin-2-ylamino)-phenyl]amid, MS(M+H) 446.4, MS(M-H) 444.5.
- a2) aus N-(4-Aminophenyl)-N-methyl-4,6-dimethyl-2-pyrimidin 25 das rac. 1-(2-Hydroxy-2-phenyl-ethyl)-5-oxo-pyrrolidin-3carbonsäure-{4-[(4,6-dimethyl-pyrimidin-2-yl)-methylamino]-phenyl}-amid, MS(M+H) 460.6, MS(M-H) 458.5.
- a3) aus N-(4-Aminophenyl)-N-ethyl-4,6-dimethyl-2-pyrimidin
 30 das rac. 1-(2-Hydroxy-2-phenyl-ethyl)-5-oxo-pyrrolidin-3carbonsäure-{4-[(4,6-dimethyl-pyrimidin-2-yl)-ethyl-amino]phenyl}-amid, MS(M+H) 475.6, MS(M-H) 472.5.

- 51 -

- a4) aus N-Phenyl-1,4-phenylendiamin das rac. 1-(2-Hydroxy-2-phenyl-ethyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-(4-phenylamino-phenyl)-amid, MS(M+H) 416.3, MS(M-H) 414.5.
- 5 a5) aus 3-Amino-9-ethylcarbazol das rac. 1-(2-Hydroxy-2-phenyl-ethyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-(9-ethyl-9H-carbazol-3-yl)-amid, MS(M+H) 442.6, MS(M-H) 440.3.
- b) Die für Beispiel 18a benötigte rac. 1-(2-Hydroxy-210 phenyl-ethyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure wurde analog
 Beispiel 3b) jedoch unter Verwendung von 2-Hydroxy-2phenyl-ethylamin anstelle von Benzylamin hergestellt;
 MS(M+H) 250.1, MS(M-H) 248.1.

15 Beispiel 18 (R¹ ist m-Tolyl)

25

- a) Analog Beispiel 1 wurden aus rac. 5-0xo-1-m-tolylpyrrolidine-3-carbonsäure unter Verwendung der nachstehenden Amine folgende Produkte hergestellt:
- a1) aus N-(4-Aminophenyl)-4,6-dimethyl-2-pyrimidinamin das rac. 5-0xo-1-m-tolyl-pyrrolidin-3-carbonsäure-[4-(4,6-dimethyl-pyrimidin-2-ylamino)-phenyl]-amid, MS(M+H) 416.3, MS(M-H) 414.5.
 - a2) aus N-(4-Aminophenyl)-N-methyl-4,6-dimethyl-2-pyrimidin das rac. 5-0xo-1-m-tolyl-pyrrolidin-3-carbonsäure-{4-[(4,6-dimethyl-pyrimidin-2-yl)-methyl-amino]-phenyl}-amid, MS(M+H) 430, MS(M-H) 428.5.
 - a3) aus N-(4-Aminophenyl)-N-ethyl-4,6-dimethyl-2-pyrimidin das rac. 5-0xo-1-m-tolyl-pyrrolidin-3-carbonsäure-{4-[(4,6-dimethyl-pyrimidin-2-yl)-ethyl-amino]-phenyl}-amid, MS(M+H) 444.6, MS(M-H) 442.5.

- 52 -

WO 03/059905 PCT/CH02/00725

a4) aus N-Phenyl-1,4-phenylendiamin das rac. 5-Oxo-1-m-tolyl-pyrrolidin-3-carbonsäure-(4-phenylamino-phenyl)-amid, MS(M+H) 386.3, MS(M-H) 384.5.

5

b) Die für Beispiel 18a benötigte rac. 5-0xo-1-m-tolyl-pyrrolidin-3-carbonsäure wurde analog Beispiel 3b) jedoch unter Verwendung von <math>m-Toluidin anstelle von Benzylamin hergestellt; MS(M+H) 220.1, MS(M-H) 218.1.

10

15

30

Beispiel 19 (R1 ist 2-Thienyl-methyl)

- a) Analog Beispiel 1 wurde aus rac. 5-0xo-1-(2-thienylmethyl)pyrrolidine-3-carbonsäure (Maybridge) unter Verwendung des nachstehenden Amins folgendes Produkt hergestellt:
- a1) aus 3-Amino-9-ethylcarbazol das rac. 5-0xo-1-thiophen-2-ylmethyl-pyrrolidin-3-carbonsäure-(9-ethyl-9H-carbazol-3-yl)-amid, MS(M+H) 418.1, MS(M-H) 416.2.

Beispiel 20 (R¹ ist 2-Furyl-methyl)

- a) Analog Beispiel 1 wurden aus rac. 1-(2-Furylmethyl)-5 25 oxopyrrolidin-3-carbonsäure (Maybridge) unter Verwendung der nachstehenden Amine folgende Produkte hergestellt:
 - al) aus N-(4-Aminophenyl)-4,6-dimethyl-2-pyrimidinamin das rac. 1-Furan-2-ylmethyl-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-[4-(4,6-dimethyl-pyrimidin-2-ylamino)-phenyl]-amid, MS(M+H) 406.3, MS(M-H) 404.5.
 - a2) aus N-(4-Aminophenyl)-N-methyl-4,6-dimethyl-2-pyrimidin das rac. 1-Furan-2-ylmethyl-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-

- {4-[(4,6-dimethyl-pyrimidin-2-yl)-methyl-amino]-phenyl}-amid, MS(M+H) 420.5, MS(M-H) 418.5.
- a3) aus N-(4-Aminophenyl)-N-ethyl-4,6-dimethyl-2-pyrimidin 5 das rac. 1-Furan-2-ylmethyl-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-{4-[(4,6-dimethyl-pyrimidin-2-yl)-ethyl-amino]-phenyl}amid, MS(M+H) 434.6, MS(M-H) 432.5.
- a4) aus N-Phenyl-1,4-phenylendiamin das rac. 1-Furan-2-10 ylmethyl-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonbsäure-(4-phenylaminophenyl)-amid, MS(M+H) 376.3, MS(M-H) 474.5.
- a5) aus 3-Amino-9-ethylcarbazol das rac. 1-Furan-2-ylmethyl-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-(9-ethyl-9H-carbazol-3-yl)-amid, MS(M+H) 401.9, MS(M-H) 400.1.

Beispiel 21 (R1 ist p-Chlorbenzyl)

- a) Analog Beispiel 1 wurde aus rac. 1-(4-Chlorobenzyl)-5-20 oxopyrrolidine-3-carbonsäure (Maybridge) unter Verwendung des nachstehenden Amins folgendes Produkt hergestellt:
- a1) aus 3-Amino-9-ethylcarbazol das rac. 1-(4-Chlor-benzyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-(9-ethyl-9H-carbazol-3-yl)-amid, MS(M+H) 446.1, MS(M-H) 444.1.

Beispiel 22 (R¹ ist p-Dimethylamino-phenyl)

- a) Analog Beispiel 1 kann rac. 1-(4-Dimethylamino-phenyl)5-30 oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure unter Verwendung geeigneter Amine in Produkte der Formel I übergeführt werden.
 - al) aus N-(4-Aminophenyl)-4,6-dimethyl-2-pyrimidinamin das rac. 1-(4-Dimethylamino-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-

- 54 -

carbonsaure-[4-(4,6-dimethyl-pyrimidin-2-ylamino)-phenyl]amid, MS(M+H) 445.2, MS(M-H) 443.5

- a2) aus N-(4-Aminophenyl)-N-methyl-4,6-dimethyl-2pyrimidinamin das rac. 1-(4-Dimethylamino-phenyl)-5-oxopyrrolidin-3-carbonsäure-{4-[(4,6-dimethyl-pyrimidin-2-yl)methyl-amino]-phenyl}-amid, MS(M+H) 459.4, MS(M-H) 457.5
- b) Die für Beispiel 22a benötigte rac. 1-(4-Dimethylaminophenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure wurde analog
 Beispiel 3b) jedoch unter Verwendung von N,N-Dimethyl-pphenylendiamin anstelle von Benzylamin hergestellt; MS(M+H)
 249.1, MS(M-H) 247.1.

15 Beispiel 23 (R1 ist 2- Pyrrolidin-1-yl-ethyl)

25

30

- a) Analog Beispiel 1 wurde aus rac. 5-0xo-1-(2-pyrrolidin-1-yl-ethyl)-pyrrolidin-3-carbonsäure unter Verwendung des nachstehenden Amins folgendes Produkt hergestellt:
- a1) aus N-(4-Aminophenyl)-N-ethyl-4,6-dimethyl-2-pyrimidin das rac. 5-Oxo-1-(2-pyrrolidin-1-yl-ethyl)-pyrrolidin-3-carbonsäure-{4-[(4,6-dimethyl-pyrimidin-2-yl)-ethyl-amino]-phenyl}-amid, MS(M+H) 451.2, MS(M-H) 449.3.
 - b) Die für Beispiel 23a benötigte rac. 5-0xo-1-(2-pyrrolidin-1-yl-ethyl)-pyrrolidin-3-carbonsäure wurde analog Beispiel 3b) jedoch unter Verwendung von 1-(2-Aminoethyl)-pyrrolidin anstelle von Benzylamin hergestellt; MS(M+H) 227.1, MS(M-H) 225.1.

Beispiel 24 (R1 ist 1-Methyl- pyrolidin-2-yl-ethyl)

a) Analog Beispiel 1 wurde aus rac. 1-[2-(1-Methyl-pyrrolidin-2-yl)-ethyl]-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure unter Verwendung des nachstehenden Amins folgendes Produkt hergestellt:

5

- al) aus 3-Amino-9-ethylcarbazol das rac. 1-[2-(1-Methyl-pyrrolidin-2-yl)-ethyl]-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-(9-ethyl-9H-carbazol-3-yl)-amid, MS(M+H) 433.4, MS(M-H) 431.3.
- b) Die für Beispiel 24a benötigte rac. 1-[2-(1-Methyl-pyrrolidin-2-yl)-ethyl]-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure wurde analog Beispiel 3b) jedoch unter Verwendung von 2-(2-Aminoethyl)-1-methylpyrrolidin anstelle von Benzylamin hergestellt; MS(M+H) 241.2, MS(M-H) 239.1.

15

20

Beispiel 25 (R¹ ist 4-Isopropyl-phenyl)

- a) Analog Beispiel 1 wurde aus rac.1-(4-Isopropyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure unter Verwendung des nachstehenden Amins folgendes Produkt hergestellt:
- al) aus 3-Amino-9-ethylcarbazol das rac. 1-(4-Isopropyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-(9-ethyl-9H-carbazol-3-yl)-amid, MS(M+H) 440.4, MS(M-H) 438.3.

25

30

b) Die für Beispiel 25a benötigte rac. 1-(4-Isopropyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure wurde analog Beispiel 3b) jedoch unter Verwendung von 4-Isopropylanilin anstelle von Benzylamin hergestellt; MS(M+H) 248.1, MS(M-H) 246.1.

Beispiel 26 (R1 ist 3,5-Bis-trifluormethyl-phenyl)

- 56 -

a) Analog Beispiel 1 wurde aus rac.1-(3,5-Bis-trifluoromethyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure unter Verwendung des nachstehenden Amins folgendes Produkt hergestellt:

5

- al) aus 3-Amino-9-ethylcarbazol das rac. 1-(3,5-Bis-trifluoromethyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-(9-ethyl-9H-carbazol-3-yl)-amid, MS(M+H) 534.4.
- 10 b) Die für Beispiel 26a benötigte rac. 1-(3,5-Bis-trifluoromethyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure wurde analog Beispiel 3b) jedoch unter Verwendung von 3,5-Bis-(trifluoromethyl)-anilin anstelle von Benzylamin hergestellt.

15

20

Beispiel 27 (R¹ ist 3-Fluor-phenyl)

- a) Analog Beispiel 1 wurde aus rac. 1-(3-Fluoro-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure unter Verwendung des nachstehenden Amins folgendes Produkt hergestellt:
- al) aus 3-Amino-9-ethylcarbazol das rac. 1-(3-Fluor-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-(9-ethyl-9H-carbazol-3-yl)-amid, MS(M+H) 416.1, MS(M-H) 414.2.

25

b) Die für Beispiel 27a benötigte rac. 1-(3-Fluor-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure wurde analog Beispiel 3b) jedoch unter Verwendung von 3-Fluoranilin anstelle von Benzylamin hergestellt; MS(M+H) 224.2, MS(M-H) 222.1.

30

Beispiel 28 (R¹ ist 2-Chlor-benzyl)

- 57 -

- a) Analog Beispiel 1 wurde aus rac. 1-(2-Chlor-benzyl)-5oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure unter Verwendung des nachstehenden Amins folgendes Produkt hergestellt:
- 5 al) aus 3-Amino-9-ethylcarbazol das rac. 1-(2-Chlor-benzyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-(9-ethyl-9H-carbazol-3-yl)-amid, MS(M+H) 446.2, MS(M-H) 444.2.
- b) Die für Beispiel 28a benötigte rac. 1-(2-Chlor-benzyl)10 5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure wurde analog Beispiel 3b)
 jedoch unter Verwendung von 2-Chlor-benzylamin anstelle von
 Benzylamin hergestellt; MS(M+H) 254.1, MS(M-H) 252.1.

Beispiel 29 (Enantiomerenreine Verbindungen)

15

20

25

- Das gemäss Beispiel 7a5) hergestellte rac. 1-(2-Isopropyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-(9-ethyl-9H-carbazol-3-yl)-amid kann mittels HPLC auf einer LichroCART (R,R) Whelk-01 Säule mit einem Lösungsmittel-Gradienten (n-Hexan+0.5% Essigsäure/Isopropanol+0.5% Essigsäure) in die beiden Enantiomeren
 - (a) (R)-1-(2-Isopropyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3carbonsäure-(9-ethyl-9H-carbazol-3-yl)-amid; und
- (b) (S)-1-(2-Isopropyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-(9-ethyl-9H-carbazol-3-yl)-amid aufgetrennt werden.

Beispiel 30 (Enantiomerenreine Verbindungen)

30 Analog zu Beispiel 29 können die nachstehenden racemischen Verbindungen in die entsprechenden Enantiomeren aufgetrennt werden:

- 58 -

```
5-Oxo-1-(2-pyridin-2-yl-ethyl)-pyrrolidin-3-
    rac.
    carbonsäure-(9-ethyl-9H-carbazol-3-yl)-amid;
               1-(2-Hydroxy-2-phenyl-ethyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-
    rac.
    carbonsäure-(9-ethyl-9H-carbazol-3-yl)-amid;
                    1-(2,5-Dimethyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-
5
   rac.
    carbonsäure-(4-diethylamino-phenyl)-amid;
                  5-Oxo-1-(2-thiophen-2-yl-ethyl)-pyrrolidin-3-
    rac.
    carbonsäure-(9-ethyl-9H-carbazol-3-yl)-amid;
          1-(4-Chlor-benzyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-(9-
    ethyl-9H-carbazol-3-yl)-amid;
10
          5-0xo-1-thiophen-2-ylmethyl-pyrrolidin-3-carbonsäure-
    (9-ethyl-9H-carbazol-3-yl)-amid;
          1-Furan-2-ylmethyl-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-(9-
    ethyl-9H-carbazol-3-yl)-amid;
              1-(5-Methoxy-2-methyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-
15
    rac.
    carbonsäure-(9-ethyl-9H-carbazol-3-yl)-amid;
                    1-(2,5-Dimethyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-
    rac.
    carbonsäure-[4-(ethyl-isopropyl-amino)-phenyl]-amid;
           5-0xo-1-phenethyl-pyrrolidin-3-carbonsäure-(9-ethyl-
    9H-carbazol-3-yl)-amid;
20
              [(4-\{[1-(2,5-Dimethyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-
    carbonyl]-amino}-phenyl)-phenyl-amino]-essigsäure-
    ethylester;
    rac. 1-Cycloheptyl-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-(9-ethyl-
    9H-carbazol-3-yl)-amid;
25
              1-(5-Methoxy-2-methyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-
    rac.
    carbonsaure-{4-[(4,6-dimethyl-pyrimidin-2-yl)-ethyl-amino]-
    phenyl}-amid;
                     1-(2,5-Dimethyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-
    rac.
    carbonsäure-{4-[ethyl-(2-hydroxy-ethyl)-amino]-phenyl}-
30
    amid;
                     1-(2,5-Dimethyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-
    rac.
    carbonsäure-[4-(ethyl-phenyl-amino)-phenyl]-amid;
```

```
1-(3-Methoxy-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-
   rac.
    (9-ethyl-9H-carbazol-3-yl)-amid;
          1-(2-Chlor-benzyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-(9-
    ethyl-9H-carbazol-3-yl)-amid;
                    1-(2,5-Dimethyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-
5
   rac.
   carbonsaure-[4-(4,6-dimethyl-pyrimidin-2-ylamino)-phenyl]-
    amid;
                    1-(2,5-Dimethyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-
    rac.
    carbonsaure-{4-[(4,6-dimethyl-pyrimidin-2-yl)-methyl-
    amino]-phenyl}-amid;
10
           5-0xo-1-phenyl-pyrrolidin-3-carbonsäure-(9-ethyl-9H-
    carbazol-3-yl)-amid;
             5-0xo-1-p-tolyl-pyrrolidin-3-carbonsäure-{4-[(4,6-
    dimethyl-pyrimidin-2-yl)-methyl-amino]-phenyl}-amid;
                    1-(2,5-Dimethyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-
15
    rac.
    carbonsäure-[4-(isopropyl-phenyl-amino)-phenyl]-amid;
    rac. 1-(2-Isopropyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-
    [4-(ethyl-phenyl-amino)-phenyl]-amid;
                   5-Oxo-1-(2-pyridin-2-yl-ethyl)-pyrrolidin-3-
    rac.
    carbonsaure-{4-[(4,6-dimethyl-pyrimidin-2-yl)-ethyl-amino]-
20
    phenyl}-amid;
    rac. 1-(2-Isopropyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-
    [4-(4,6-dimethyl-pyrimidin-2-ylamino)-phenyl]-amid;
              1-(5-Methoxy-2-methyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-
    rac.
    carbonsäure-[4-(4,6-dimethyl-pyrimidin-2-ylamino)-phenyl]-
25
    amid;
                     1-(2,5-Dimethyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-
    rac.
    carbonsaure-[4-(methyl-phenyl-amino)-phenyl]-amid;
    rac. 1-(2-Isopropyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-
    [4-(methyl-phenyl-amino)-phenyl]-amid;
30
    rac. 1-(4-Isopropyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-
     (9-ethyl-9H-carbazol-3-yl)-amid;
           1-(3-Fluor-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsaure-(9-
```

ethyl-9H-carbazol-3-yl)-amid;

5

10

15

20

25

30

amid;

WO 03/059905 PCT/CH02/00725

```
- 60 -
                1-(2,5-Dimethyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-
rac.
carbonsäure-(4-phenylamino-phenyl)-amid;
       1-Indan-2-yl-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-[4-(4,6-
rac.
dimethyl-pyrimidin-2-ylamino)-phenyl]-amid;
          1-(5-Methoxy-2-methyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-
rac.
carbonsäure-[4-(ethyl-phenyl-amino)-phenyl]-amid;
rac. 1-(2-Isopropyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-
{4-[(4,6-dimethyl-pyrimidin-2-yl)-methyl-amino]-phenyl}-
amid;
       1-Benzyl-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-(9-ethyl-9H-
rac.
carbazol-3-yl)-amid;
          5-Oxo-1-p-tolyl-pyrrolidin-3-carbonsäure-[4-(4,6-
rac.
dimethyl-pyrimidin-2-ylamino)-phenyl]-amid;
      1-Indan-2-yl-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-(9-ethyl-
rac.
9H-carbazol-3-yl)-amid;
           1-(2-Hydroxy-2-phenyl-ethyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-
rac.
carbonsaure-{4-[(4,6-dimethyl-pyrimidin-2-yl)-ethyl-amino]-
phenyl}-amid;
                1-(2,5-Dimethyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-
rac.
carbonsäure-biphenyl-4-ylamid;
          1-(5-Methoxy-2-methyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-
carbonsäure-[4-(cyclopropylmethyl-phenyl-amino)-phenyl]-
amid;
rac. 1-(2-Isopropyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-
[4-(isopropyl-phenyl-amino)-phenyl]-amid;
rac. 1-(2-Isopropyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-
(4-phenylamino-phenyl)-amid;
           1-(5-Methoxy-2-methyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-
rac.
carbonsaure-{4-[(4,6-dimethyl-pyrimidin-2-yl)-methyl-
amino]-phenyl}-amid;
        1-(3-Methoxy-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-
 {4-[(4,6-dimethyl-pyrimidin-2-yl)-ethyl-amino]-phenyl}-
```

- 61 -

rac. 5-0xo-1-m-tolyl-pyrrolidin-3-carbonsäure-{4-[(4,6-dimethyl-pyrimidin-2-yl)-methyl-amino]-phenyl}-amid;

rac. 1-(2,5-Dimethyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-[4-(cyclopropylmethyl-phenyl-amino)-phenyl]-

5 amid;

10

15

rac. 1-(2-Isopropyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-{4-[(4,6-dimethyl-pyrimidin-2-yl)-ethyl-amino]-phenyl}-amid;

rac. [(4-{[1-(5-Methoxy-2-methyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonyl]-amino}-phenyl)-phenyl-amino]-essigsäure-ethyl ester;

rac. 1-(2-Isopropyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure[4-(cyclopropylmethyl-phenyl-amino)-phenyl]-amid; und
rac. 1-Indan-2-yl-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-[4-(ethyl-phenyl-amino)-phenyl]-amid.

Beispiel 31 (R¹ ist 2,5-Dimethylphenyl)

- a) Zu einer Lösung von 50 mg rac. 1-(2,5-Dimethyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-(4-amino-phenyl)-amid in 0.5 20 Hünigsbase Methylenchloride wurden 29 μ l Equivalent des nachstehenden Säurechlorids zugegeben. Das Raumtemperatur bei über Nacht wurde Reaktionsgemisch eingedampft und der Rückstand mit Essigestergerührt, chromatographiert. Kieselgel (8:2)an Ethanol 25 eingedampften Produktfraktionen ergaben so jeweils ca 30 mg Produkt. Mit diesem Verfahren wurden folgende Verbindungen hergestellt:
- a1) mit Acetylchlorid das rac. 1-(2,5-Dimethyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-(4-acetylamino-phenyl)-amid, MS (M+H) 366.3, MS (M-H) 364.4.

- a2) mit Isovalerylchlorid das rac. 1-(2,5-Dimethyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-[4-(3-methyl-butyrylamino)-phenyl]-amid, MS (M+H) 408.3, MS (M-H) 406.4.
- 5 a3) mit Cyclopropylcarbonylchlorid das rac. 1-(2,5-Dimethyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-[4-(cyclopropancarbonyl-amino)-phenyl]-amid, MS (M+H) 392.3, MS (M-H) 390.4.
- 10 a4) mit Benzoylchlorid das rac. 1-(2,5-Dimethyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-(4-benzoylamino-phenyl)-amid, MS (M+H) 428.3, MS (M-H) 426.4.
- a5) mit Phenylessigsäurechlorid das rac. 1-(2,5-Dimethyl15 phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-(4phenylacetylamino-phenyl)-amid, MS (M+H) 442.4, MS (M-H)
 440.5.
- a6) mit 2-Methoxybenzoylchlorid das rac. 1-(2,5-Dimethyl-20 phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-[4-(2-methoxybenzoylamino)-phenyl]-amid, MS (M+H) 458.2, MS (M-H) 456.5.
 - a7) mit Piperonyloylchlorid das rac. 1-(2,5-Dimethyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-{4-
- 25 [(benzo[1,3]dioxole-5-carbonyl)-amino]-phenyl}-amid, MS (M+H) 472.3, MS (M-H) 470.5.
 - a8) mit Pivaloylchlorid das rac. 1-(2,5-Dimethyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-[4-(2,2-dimethyl-
- propionylamino)-phenyl]-amid, MS (M+H) 408.3, MS (M-H) 406.4.

- 63 -

- a9) mit 4-Methoxybenzoylchlorid das rac. 1-(2,5-Dimethyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-[4-(4-methoxy-benzoylamino)-phenyl]-amid, MS (M+H) 458.2, MS (M-H) 456.4.
- 5 a10) mit 3-Fluorobenzoylchlorid das rac. 1-(2,5-Dimethyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-[4-(3-fluorobenzoylamino)-phenyl]-amid, MS (M+H) 446.3, MS (M-H) 444.4.
- all) mit 2-Furoylchlorid das rac. 1-(2,5-Dimethyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-{4-[(furan-2-carbonyl)-amino]-phenyl}-amid, MS (M+H) 418.4, MS (M-H) 416.4.
- b) Das in Beispiel 31a) benötigte rac. 1-(2,5-Dimethyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-(4-amino-phenyl)-amid wurde wie folgt hergestellt:
- b1) Zu einer Lösung von 2 g 1-(2,5-Dimethyl-phenyl)-5-oxo-28ml 1-pyrrolidin-3-carbonsäure (Beispiel 4b) in 20 Methylenchlorid gab man nacheinander 1.18 g p-Nitroanilin, N-(3-Dimethylaminopropyl)-N'-ethylcarbodiimidhydrochlorid (EDC HCl), 2.22 ml Hünigsbase und 1.04 g 4-(N, N-Dimethylamino) - pyridin. Das Reaktionsgemisch wurde 3 Stunden bei 40°C gerührt, dann in Essigester aufgenommen 25 und mit Wasser neutral gewaschen. Die organische Phase wurde eingedampft und man erhiellt so 2.5 g rac 1-(2,5-Dimethyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-(4-nitrophenyl)-amid, MS (M+H) 354.1, MS (M-H) 352.3.

30

b2) Die nach Beispiel 31b1) erhaltenen 2.5 g rac. 1-(2,5-Dimethyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-(4-nitro-phenyl)-amid wurden in 70 ml Methanol und 70 ml Methylenchlorid gelöst, mit 0.5 g Palladium/Kohle

- 64 -

Katalysator versetzt und über Nacht bei Raumtemperatur hydriert. Nach Filtration des Reaktionsgemisches und Eindampfen des Filtrates erhielt man 2.3 g rac. 1-(2,5-Dimethyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-(4-amino-phenyl)-amid, MS (M+H) 324.3, MS (M-H) 322.4.

Beispiel 32 (Enantiomerenreine Verbindungen)

- 10 Analog zu Beispiel 29 können die nachstehenden racemischen Verbindungen in die entsprechenden Enantiomeren aufgetrennt werden:
- rac. 1-(2,5-Dimethyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-.

 15 carbonsäure-(4-acetylamino-phenyl)-amid;
 - rac. 1-(2,5-Dimethyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-[4-(3-methyl-butyrylamino)-phenyl]-amid;
- 20 rac. 1-(2,5-Dimethyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-[4-(cyclopropanecarbonyl-amino)-phenyl]-amid;
 - rac. 1-(2,5-Dimethyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-(4-benzoylamino-phenyl)-amid;
 - rac. 1-(2,5-Dimethyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-(4-phenylacetylamino-phenyl)-amid;
- rac. 1-(2,5-Dimethyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3
 carbonsäure-[4-(2-methoxy-benzoylamino)-phenyl]-amid;
 - rac. 1-(2,5-Dimethyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-{4-[(benzo[1,3]dioxole-5-carbonyl)-amino]-phenyl}-amid;

25

- 65 -

WO 03/059905

1-(2,5-Dimethyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3rac. carbonsäure-[4-(2,2-dimethyl-propionylamino)-phenyl]-amid;

PCT/CH02/00725

1-(2,5-Dimethyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3rac. carbonsaure-[4-(4-methoxy-benzoylamino)-phenyl]-amid; 5

1-(2,5-Dimethyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3rac. carbonsäure-[4-(3-fluoro-benzoylamino)-phenyl]-amid;

1-(2,5-Dimethyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-10 rac. carbonsäure-{4-[(furan-2-carbonyl)-amino]-phenyl}-amid;

1-(2-Morpholin-4-yl-ethyl)-5-oxo-pyrrolidin-3rac. carbonsäure-(9-ethyl-9H-carbazol-3-yl)-amid;

15 5-0xo-1-p-tolyl-pyrrolidin-3-carbonsäure-(9-ethyl-9Hrac. carbazol-3-yl)-amid; und

1-(2,4-Dimethoxy-benzyl)-5-oxo-pyrrolidin-3rac. carbonsaure-(9-ethyl-9H-carbazol-3-yl)-amid. 20

(Enantiomerenreine Verbindungen) Beispiel 33

Analog zu Beispiel 29 können die nachstehenden racemischen Verbindungen in die entsprechenden Enantiomeren aufgetrennt 25 werden:

rac. 1-(2-Isopropyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-[4-(isobutyl-phenyl-amino)phenyl]amid;

1-(4-Dimethylamino-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-30 rac. carbonsaure-[4-(4,6-dimethyl-pyrimidin-2ylamino)phenyl]amid; und

- 66 -

rac. 1-(4-Dimethylamino-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-[4-(4,6-dimethyl-pyrimidin-2-yl)methyl-aminophenyl]amid.

5

10

Beispiel 34 (R¹ ist 2,4-Dimethoxybenzyl)

- a) Analog Beispiel 1 wurde aus rac. 1-(2,4-Dimethoxy-benzyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure unter Verwendung von 3-Amino-9-ethylcarbazol das rac. 1-(2,4-Dimethoxy-benzyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-(9-ethyl-9H-carbazol-3-yl)-amid hergestellt; MS (M+H) 472.4, MS (M-H) 470.2.
- b) Die für Beispiel 34a benötigte 1-(2,4-Dimethoxy-benzyl)5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure wurde analog Beispiel 3b)
 jedoch unter Verwendung von 2,4-Dimethoxybenzylamin
 hergestellt; MS (M+H) 280.1, MS (M-H) 278.1.

20 Beispiel A

Eine Verbindung der Formel I kann man in an sich bekannter Weise als Wirkstoff zur Herstellung von Tabletten der folgenden Zusammensetzung verwenden:

25

Pro Tablette

	Wirkstoff	200	mg
	Mikrokristalline Cellulose	155	mg
	Maisstärke	25	mg
30	Talk	25	mg
	Hydroxypropylmethylcellulose	20	mg
		425	mg

- 67 -

Beispiel B

Eine Verbindung der Formel I kann man in an sich bekannter Weise als Wirkstoff zur Herstellung von Kapseln folgender Zusammensetzung verwenden:

Pro Tablette

	Wirkstoff	100	mg
	Maisstärke	20	mg
10	Milchzucker	95	mig
	Talk	4.5	mg
	Magnesiumstearat	0.5	mg
		220.0	mg

Patentansprüche

1. Pyrrolidoncarboxamide der Formel

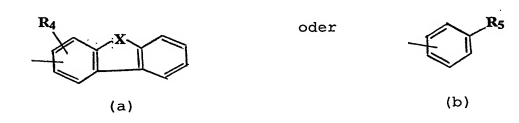
5

$$O = \bigvee_{\substack{N \\ \dot{R}_1}}^{O} \bigvee_{\stackrel{}{\dot{R}}_2}^{R_2}$$

worin

R¹ im Phenylrest gegebenenfalls durch Alkyl, Alkoxy,
10 Dialkylamino, Halogen oder Trifluormethyl mono- oder
disubstituiertes Phenyl, Benzyl, Phenylethyl oder αHydroxyphenylethyl; Naphthyl oder Naphthylmethyl;
Thienyl-, Furyl-, Pyridyl-, 1-Alkylpyrrolidin-2-yl-,
Pyrrolidino- oder Morpholino-alkyl; oder Cycloalkyl,
welches gegebenenfalls einen ankondensierten
Benzolring aufweisen kann;

R² einen Rest der Formel



- 25 X -CH₂-, -CO-, -O- oder -NR³-;
 - R³ Wasserstoff oder Alkyl;
 - R4 Wasserstoff oder Alkoxy;
 - R^5 Phenyl, Heteroalkyl, Aryloxy, Alkoxy, Alkanoyl oder $-NR^6R^7$;
- 30 R⁶ Wasserstoff, Alkyl, Aralkyl, Cycloalkylalkyl oder Alkoxycarbonylalkyl; und

WO 03/059905

25

- 69 -

Aryl, Heteroaryl, alkyl, Hydroxyalkyl oder Acyl R^7 bedeuten;

pharmazeutisch verwendbare Säureadditionssalze von der Formel I, pharmazeutisch Verbindungen basischen verwendbare Salze von sauren Verbindungen der Formel I mit Basen, pharmazeutisch verwendbare Ester von Hydroxy- oder Carboxygruppen enthaltenden Verbindungen der Formel I sowie Hydrate oder Solvate davon.

PCT/CH02/00725

Verbindungen gemäss Anspruch 1, worin R¹ Phenyl, 4-10 2. 3-2-Isopropylphenyl, 2,5-Dimethylphenyl, 2-Methyl-5-methoxyphenyl, Benzyl, 2-Methoxyphenyl, Phenylethyl, 2-(2-Pyridyl)ethyl, 2-(2-Thienyl)ethyl, 2-Indanyl oder 2-Morpholinoethyl bedeutet.

15 Verbindungen gemäss Anspruch 1, worin R1 Cycloheptyl, 3. 2-Hydroxy-2-phenylethyl, 2-Thienylmethyl, 2-Furanylmethyl, 4-Chlorbenzyl, 3-Fluorphenyl, 2,4-Dimethoxybenzyl oder 2-Chlorbenzyl bedeutet.

20 Verbindungen gemäss Anspruch 1, worin R¹ 2-Naphthyl, Naphthalin-1-ylmethyl, 4-Dimethylaminophenyl, 2-Pyrrolidin-1-ylethyl, 1-Methylpyrrolidin-2-ylethyl, 4-Isopropylphenyl oder 3,5-Bis-trifluormethylphenyl bedeutet.

 \mathbb{R}^1 2,5worin 1, Verbindungen gemäss Anspruch 5. 2-Methyl-5oder 2-Isopropylphenyl Dimethylphenyl, Methoxyphenyl bedeutet.

Verbindungen gemäss einem der Ansprüche 1 bis 5, worin 30 Biphenyl-4-yl, 4-Methoxyphenyl, 4-Phenoxyphenyl, 4 – R^2 4 -4-Diethylaminophenyl, Dimethylaminophenyl, 4-[N-Ethyl-N-(2-Phenylaminophenyl, 4-(N-Ethyl-Nhydoxyethyl) amino] phenyl,

- 70 -

isopropylamino)phenyl, 4-N-(4,6-Dimethyl-2-pyrimidinyl)aminophenyl, 4-[N-Ethyl-N-(4,6-dimethyl-2-pyrimidinyl)amino]phenyl, 4-[N-Methyl-N-(4,6-dimethyl-2-pyrimidinyl)amino]phenyl, 4-Acetylphenyl, 9H-Flüoren-2-yl, 5-0xo-9H-fluoren-2-yl oder 9-Ethylcarbazol-3-yl bedeutet.

- Verbindungen gemäss einem der Ansprüche 1 bis 5, worin 7. 4-(N-Ethoxycarbonylmethyl-N-phenyl-amino)-phenyl, 4-(N- R^2 Ethyl-N-phenyl-amino)-phenyl, 4-(N-Methyl-N-phenyl-aminophenyl, 4-(N-Cyclopropylmethyl-N-phenyl-amino)-phenyl, 10 4-(2-Methoxy-(N-Isobutyl-N-phenyl-amino)-phenyl, benzoylamino)-phenyl, 4-(2,2-Dimethyl-propionylamino)-4-4-(3-Methyl-butyrylamino)-phenyl, phenyl, 4-(3-Fluoro-(Cyclopropancarbonyl-amino)-phenyl, 4-[(Furan-2-carbonyl)-amino]benzoylamino)-phenyl oder 15 phenyl bedeutet
- 8. Verbindungen gemäss einem der Ansprüche 1 bis 5, worin R² Biphenyl-3-yl, 9H-Fluoren-1-yl, 2-Methoxydibenzofuran-3-yl, 4-(N-Isopropyl-N-phenylamino)phenyl, 4-(N-Benzyl-N-phenylamino)phenyl, 4-Acetylaminophenyl, 4-Benzoylaminophenyl, 4-Phenylacetylaminophenyl, 4-[(Benzo[1,3]dioxol-5-carbonyl)amino]phenyl oder 4-(4-Methoxybenzoylamino)phenyl bedeutet.

25

9. Verbindungen gemäss einem der Ansprüche 1 bis 5, worin R² 9-Ethyl-9H-carbazol-3-yl, 4-[N-Ethyl-N-(4,6,dimethyl-2-pyrimidinyl)amino]phenyl, 4-[N-Methyl-N-(4,6,dimethyl-2-pyrimidinyl)amino]phenyl, 4-(A,6,dimethyl-2-pyrimidinyl)amino]phenyl, 4-Phenylaminophenyl, 4-Diethylaminophenyl, 4-(N-Ethyl-N-isopropylamino)phenyl, 4-(N-Ethyl-N-isopropylamino)phenyl, 4-(N-Ethyl-N-phenylamino)phenyl, 4-(N-Ethyl-N-phenylamino)phenyl, 4-(N-Ethyl-N-phenylamino)phenyl oder 2,4-Dimethoxybenzyl bedeutet.

```
5-Oxo-1-(2-pyridin-2-yl-ethyl)-pyrrolidin-3-
   10.
        rac.
   carbonsäure-(9-ethyl-9H-carbazol-3-yl)-amid;
               1-(2-Hydroxy-2-phenyl-ethyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-
   rac.
   carbonsaure-(9-ethyl-9H-carbazol-3-yl)-amid;
5
                    1-(2,5-Dimethyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-
   rac.
   carbonsäure-(4-diethylamino-phenyl)-amid;
                  5-0xo-1-(2-thiophen-2-yl-ethyl)-pyrrolidin-3-
   carbonsäure-(9-ethyl-9H-carbazol-3-yl)-amid;
          1-(4-Chlor-benzyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-(9-
10
    ethyl-9H-carbazol-3-yl)-amid;
          5-0xo-1-thiophen-2-ylmethyl-pyrrolidin-3-carbonsäure-
    (9-ethyl-9H-carbazol-3-yl)-amid;
          1-Furan-2-ylmethyl-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-(9-
    rac.
    ethyl-9H-carbazol-3-yl)-amid;
15
    rac. 1-(2-Isopropyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-
    (9-ethyl-9H-carbazol-3-yl)-amid,
              1-(5-Methoxy-2-methyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-
    carbonsäure-(9-ethyl-9H-carbazol-3-yl)-amid;
                    1-(2,5-Dimethyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-
20
    carbonsäure-[4-(ethyl-isopropyl-amino)-phenyl]-amid;
           5-0xo-1-phenethyl-pyrrolidin-3-carbonsäure-(9-ethyl-
    9H-carbazol-3-yl)-amid;
               [(4-\{[1-(2,5-Dimethyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-
    rac.
    carbonyl]-amino}-phenyl)-phenyl-amino]-essigsäure-
25
    ethylester;
    rac. 1-Cycloheptyl-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-(9-ethyl-
    9H-carbazol-3-yl)-amid;
               1-(5-Methoxy-2-methyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-
    carbonsaure-{4-[(4,6-dimethyl-pyrimidin-2-yl)-ethyl-amino]-
30
    phenyl}-amid;
                     1-(2,5-Dimethyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-
     carbonsaure-{4-[ethyl-(2-hydroxy-ethyl)-amino]-phenyl}-
     amid;
```

(9-ethyl-9H-carbazol-3-yl)-amid;

WO 03/059905 PCT/CH02/00725

```
- 72 -
                    1-(2,5-Dimethyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-
    rac.
    carbonsäure-[4-(ethyl-phenyl-amino)-phenyl]-amid;
           1-(3-Methoxy-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-
    rac.
    (9-ethyl-9H-carbazol-3-yl)-amid;
          1-(2-Chlor-benzyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-(9-
5
    ethvl-9H-carbazol-3-yl)-amid;
                    1-(2,5-Dimethyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-
    carbonsaure-[4-(4,6-dimethyl-pyrimidin-2-ylamino)-phenyl]-
    amid;
                    1-(2,5-Dimethyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-
10
    rac.
    carbonsaure-{4-[(4,6-dimethyl-pyrimidin-2-yl)-methyl-
    amino] -phenyl} -amid;
           5-Oxo-1-phenyl-pyrrolidin-3-carbonsäure-(9-ethyl-9H-
    rac.
    carbazol-3-yl)-amid;
             5-Oxo-1-p-tolyl-pyrrolidin-3-carbonsäure-{4-[(4,6-
15
    rac.
    dimethyl-pyrimidin-2-yl)-methyl-amino]-phenyl}-amid;
                   1-(2,5-Dimethyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-
    rac.
    carbonsäure-[4-(isopropyl-phenyl-amino)-phenyl]-amid;
    rac. 1-(2-Isopropyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-
    [4-(ethyl-phenyl-amino)-phenyl]-amid;
20
                   5-0xo-1-(2-pyridin-2-yl-ethyl)-pyrrolidin-3-
    rac.
    carbonsaure-{4-[(4,6-dimethyl-pyrimidin-2-yl)-ethyl-amino]-
    phenyl}-amid;
    rac. 1-(2-Isopropyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-
    [4-(4,6-dimethyl-pyrimidin-2-ylamino)-phenyl]-amid;
25
              1-(5-Methoxy-2-methyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-
    rac.
    carbonsaure-[4-(4,6-dimethyl-pyrimidin-2-ylamino)-phenyl]-
    amid;
                     1-(2,5-Dimethyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-
    rac.
    carbonsaure-[4-(methyl-phenyl-amino)-phenyl]-amid;
30
    rac. 1-(2-Isopropyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-
    [4-(methyl-phenyl-amino)-phenyl]-amid;
    rac. 1-(4-Isopropyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-
```

```
rac. 1-(3-Fluor-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-(9-ethyl-9H-carbazol-3-yl)-amid;
```

- rac. 1-(2,5-Dimethyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-(4-phenylamino-phenyl)-amid;
- 5 rac. 1-Indan-2-yl-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-[4-(4,6-dimethyl-pyrimidin-2-ylamino)-phenyl]-amid;
 - rac. 1-(5-Methoxy-2-methyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-[4-(ethyl-phenyl-amino)-phenyl]-amid;
 - rac. 1-(2-Isopropyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-
- 10 {4-[(4,6-dimethyl-pyrimidin-2-yl)-methyl-amino]-phenyl}amid;
 - rac. 1-Benzyl-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-(9-ethyl-9H-carbazol-3-yl)-amid;
 - rac. 5-Oxo-1-p-tolyl-pyrrolidin-3-carbonsäure-[4-(4,6-
- 15 dimethyl-pyrimidin-2-ylamino)-phenyl]-amid;
 - rac. 1-Indan-2-yl-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-(9-ethyl-9H-carbazol-3-yl)-amid;
 - rac. 1-(2-Hydroxy-2-phenyl-ethyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-{4-[(4,6-dimethyl-pyrimidin-2-yl)-ethyl-amino]-
- 20 phenyl}-amid;
 - rac. 1-(2,5-Dimethyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-biphenyl-4-ylamid;
 - rac. 1-(5-Methoxy-2-methyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-[4-(cyclopropylmethyl-phenyl-amino)-phenyl]-
- 25 amid;
 - rac. 1-(2-Isopropyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure[4-(isopropyl-phenyl-amino)-phenyl]-amid;
 - rac. 1-(2-Isopropyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-(4-phenylamino-phenyl)-amid;
- 30 rac. 1-(5-Methoxy-2-methyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-{4-[(4,6-dimethyl-pyrimidin-2-yl)-methyl-amino]-phenyl}-amid;

- 74 -

```
rac. 1-(3-Methoxy-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsaure-{4-[(4,6-dimethyl-pyrimidin-2-yl)-ethyl-amino]-phenyl}-amid;
```

- rac. 5-0xo-1-m-tolyl-pyrrolidin-3-carbonsäure-{4-[(4,6-
- 5 dimethyl-pyrimidin-2-yl)-methyl-amino]-phenyl}-amid;
 - rac. 1-(2,5-Dimethyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-[4-(cyclopropylmethyl-phenyl-amino)-phenyl]-amid;
 - rac. 1-(2-Isopropyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-
- 10 {4-[(4,6-dimethyl-pyrimidin-2-yl)-ethyl-amino]-phenyl}amid;
 - rac. [(4-{[1-(5-Methoxy-2-methyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin3-carbonyl]-amino}-phenyl)-phenyl-amino]-essigsäure-ethyl
 ester;
- 15 rac. 1-(2-Isopropyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure[4-(cyclopropylmethyl-phenyl-amino)-phenyl]-amid;
 rac. 1-Indan-2-yl-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-[4-(ethyl
 - phenyl-amino)-phenyl]-amid; und rac. 1-(2-Isopropyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-
- 20 [4-(isobutyl-phenyl-amino)phenyl]amid.
 - 11. rac. 1-(2,5-Dimethyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-[4-(2-methoxy-benzoylamino)-phenyl]-amid;
 - rac. 1-(2,5-Dimethyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-
- 25 carbonsäure-[4-(2,2-Dimethyl-propionylamino)phenyl]-amid;
 - rac. 1-(2-Morpholin-4-yl-ethyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-(9-ethyl-9H-carbazol-3-yl)-amid;
 - rac. 5-Oxo-1-p-tolyl-pyrrolidin-3-carbonsäure-(9-ethyl-9H-carbazol-3-yl)-amid; und
- 30 rac. 1-(2,4-Dimethoxy-benzyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-(9-ethyl-9H-carbazol-3-yl)-amid.

- 75 -

- 12. rac. 1-(4-Dimethylamino-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-[4-(4,6-dimethyl-pyrimidin-2-ylamino)phenyl]amid; und
 rac. 1-(4-Dimethylamino-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure-[4-(4,6-dimethyl-pyrimidin-2-yl)methyl-aminophenyl]amid.
 - 13. Verbindungen gemäss einem der Ansprüche 1 bis 12 zur Anwendung als therapeutische Wirkstoffe.
- 14. Arzneimittel, bestehend aus einer galenischen Darreichungsform, enthaltend eine Verbindung gemäss einem der Ansprüche 1 bis 12.

10

30

- 15. Verwendung von Verbindungen gemäss einem der Ansprüche 1 bis 12 zur Vorbeugung oder Behandlung von Arthritis, Diabetes und speziell von Essstörungen und Obesitas bzw. zur Herstellung entsprechender Arzneimittel.
- 20 16. Verfahren zur Herstellung von Verbindungen gemäss einem der Ansprüche 1 bis 12, dadurch gekennzeichnet, dass man eine Pyrrolidoncarbonsäure der Formel

25 $O \rightarrow OH$ III $O \rightarrow N$

worin R¹ die in Anspruch 1 angegebene Bedeutung besitzt, oder ein reaktionsfähiges Derivat davon, mit einem Amin der Formel

- 76 -

 $\mathbf{H_2N}^{\mathbf{R_2}}$ IV

5

worin R² die in Anspruch 1 angegebene Bedeutung besitzt, oder einem reaktionsfähigen Derivat davon, umsetzt und erwünschtenfalls ein allfällig erhaltenes Stereoisomerengemisch auftrennt.

17. Verfahren zur Herstellung von Verbindungen der Anspruch 1 definierten Formel I, worin R² einen Rest der R^5 -NR⁶R⁷ und R⁷ Acyl bedeuten, dadurch (b), 15 Formel gekennzeichnet, dass man eine entsprechende Verbindung, bedeutet, acyliert R^7 Wasserstoff aber worin erhaltenes allfällig erwünschtenfalls Stereoisomerengemisch auftrennt.

20

18. Eine Verbindung der in Anspruch 16 definierten Formel IV bzw. ein entsprechender Nitro-Vorläufer, ausgewählt aus:

[(4-Nitro-phenyl)-phenyl-amino]-essigsäure-ethylester;

- [(4-Amino-phenyl)-phenyl-amino]-essigsäure-ethylester;
 Cyclopropylmethyl-(4-nitro-phenyl)-phenyl-amin;
 N-Cyclopropylmethyl-N-phenyl-phenylen-1,4-diamin;
 Isobutyl-(4-nitro-phenyl)-phenyl-amin;
 N-Isobutyl-N-phenyl-phenylen-1,4-diamin;
- [(4-Nitro-phenyl)-phenyl-amino]-pentansäure-ethylester;
 [(4-Amino-phenyl)-phenyl-amino]-pentansäure-ethylester;
 Benzyl-(4-nitro-phenyl)-phenyl-amin; und
 N-Benzyl-N-phenyl-phenylen-1,4-diamin.

- 77 -

- 19. Eine Verbindung der in Anspruch 16 definierten Formel III, ausgewählt aus:
- rac 1-Indan-2-yl-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure;
- 5 rac. 1-Naphthalin-2-yl-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure;
 - rac. 1-(5-Methoxy-2-methyl-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure;
 - rac. 5-0xo-1-(2-pyridin-2-yl-ethyl)-pyrrolidin-3-carbonsäure;
- 10 rac. 1-Cycloheptyl-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure;
 rac. 1-(2-Hydroxy-2-phenyl-ethyl)-5-oxo-pyrrolidin-3carbonsäure;
 - rac. 5-0xo-1-(2-pyrrolidin-1-yl-ethyl)-pyrrolidin-3-carbonsäure;
- 15 rac. 1-[2-(1-Methyl-pyrrolidin-2-yl)-ethyl]-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure; und rac. 1-(3-Fluor-phenyl)-5-oxo-pyrrolidin-3-carbonsäure.

Intermenal Application No PCT/CH 02/00725

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER
IPC 7 C07D401/14 C07D401/12 C07D409/14 C07D405/14 C07D207/26
C07D403/12 C07C211/54 C07C211/56 A61K31/4015 A61K31/403
A61K31/4025 A61P3/04 A61P3/10

According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC

B. FIELDS SEARCHED

Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) I PC 7 C07D C07C

Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched

Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practical, search terms used)

EPO-Internal, CHEM ABS Data

Category °	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
Y	WO 01 07409 A (DONALD SAMUEL CRAIG; FOOTE KEVIN (GB); SCHOFIELD PAUL (GB); ASTRAZ) 1 February 2001 (2001-02-01) cited in the application claims 1,4,8-10; examples 15,38,64,102	1-6, 8-11, 13-16,19
Υ	WO 01 85714 A (BRITTAIN DAVID ROBERT; DONALD CRAIG SAMUEL (GB); FOOTE KEVIN MICHA) 15 November 2001 (2001-11-15) claims 1,15,16,18-28; examples 50,56	1-6, 8-11, 13-16,19
A	EP 0 393 607 A (OTSUKA PHARMA CO LTD) 24 October 1990 (1990-10-24) examples 1(1), 7(1), 8(1), 9(1), 10(1), 11(1), 13(1), 14(1), 18(1), 19(1), 20(1), 21(1), 22(1), 23(1), 25(1), 41(1), 67(1), 68(1), 69(1)	16,19

Further documents are listed in the continuation of box C.	X Patent family members are listed in armex.
 Special categories of cited documents: "A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance "E" earlier document but published on or after the international filling date "L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means "P" document published prior to the international filling date but later than the priority date claimed 	"T" later document published after the International filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention "X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone "Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art. "&" document member of the same patent family
Date of the actual completion of the International search 17 March 2003	Date of mailing of the international search report 1 3. 06. 2003
Name and mailing address of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016	Authorized officer Hass, C

Intermal Application No
PCT/CH 02/00725

	TO DE DEL EVALE	FC17CH 02/00723
	ation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
Category °	Cliation of document, with indication, where appropriate, or the relevant passages	
A	GB 2 351 733 A (MERCK & CO INC) 10 January 2001 (2001-01-10) page 42, line 12 -page 43, line 6	16,19
Α	US 5 281 612 A (NICHOLS JEFFREY B ET AL) 25 January 1994 (1994-01-25) column 5, compound 1	16,19
A	GB 856 452 A (BAYER AG) 14 December 1960 (1960-12-14)	
-		

Information on patent family members

Intermediation No
PCT/CH 02/00725

cited in	ent document n search report		Publication date		Patent family member(s)		Publication date
WO (0107409	A	01-02-2001	AU WO	6000900 0107409		13-02-2001 01-02-2001
WO	0185714	A	15-11-2001	AU BR EP WO NO	5237201 0110548 1278739 0185714 20025286	A A1 A1	20-11-2001 01-04-2003 29-01-2003 15-11-2001 04-11-2002
EP	 0393607	Α	24-10-1990	DE DE DK EP ES HU JP JP US	69025418 69025418 393607 0393607 2087097 9500723 2657324 3275666 5145865	D1 T2 T3 A2 T3 A3 B2 A	28-03-1996 14-11-1996 18-03-1996 24-10-1990 16-07-1996 28-12-1995 24-09-1997 06-12-1991 08-09-1992
				KR	156741		16-11-1998
GB	2351733	Α	10-01-2001	US	6387932	B1	14-05-2002
US	5281612	A	25-01-1994	USS STUUS DE KKPSSSSSSIRUELLLPPPPPPPPPPPPPPPPPPPPPPPPPPPPPPPPPP	4665079 4638067 4777175 35987 562286 1869883 246065 216010 3377493 70094 171098 0106489 8502687 8600934 8505673 8506020 8506021 833151 79059 196986 55898 69601 80848 80849 7070111 7080776 1931602 4210961 6062561 2704984 8311061 7042284 59067269	A A T B B A B B B B B B B B B B B B B B	12-05-1987 20-01-1987 11-10-1988 15-08-1988 04-06-1987 15-03-1984 16-10-1986 28-11-1984 01-09-1988 16-06-1994 03-06-1996 25-04-1985 16-02-1986 01-10-1985 16-10-1985 16-10-1985 16-10-1985 16-10-1985 16-10-1985 16-10-1985 16-10-1985 16-10-1985 16-10-1985 16-10-1985 16-10-1985 16-10-1985 16-10-1985 16-03-1984 28-02-1989 14-02-1991 31-08-1987 30-09-1988 31-10-1988 14-03-1995 30-08-1995 12-05-1995 03-08-1995 12-05-1995 12-05-1995 16-04-1998 26-11-1996 10-05-1995 16-04-1984 08-06-1989

.nformation on patent family members

Inter pnal Application No	
PCT/CH 02/00725	

Patent document cited in search report	Publication date		Patent family member(s)	Publication date
US 5281612 A	<u> </u>	NO	833206 A ,B,	12-03-1984
		NZ	205529 A	09-05-1986
		NZ	213054 A	09-05-1986
		OA	7527 A	31-03-1985
		PH	21530 A	16-11-1987
		PT	77308 A ,B	01-10-1983
		ZA	8306357 A	25-04-1984
		CS	246083 B2	16-10-1986
		CS	246084 B2	16-10-1986
		CS	247180 B2	18-12-1986
		SU	1360584 A3	15-12-1987
		SU	1321376 A3	30-06-1987
		SU	1314954 A3	30-05-1987
		AT	48997 T	15-01-1990
GB 856452 A	14-12-1960	NONE		

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

ionales Aktenzeichen PCT/CH 02/00725

A. KLASSIFIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES IPK 7 C07D401/14 C07D401/12

A61K31/4025

C07D403/12 C07C211/54 C07D409/14 C07C211/56 A61P3/10

CO7D405/14 A61K31/4015

.C07D207/26 A61K31/403

A61P3/04 Nach der Internationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klassifikation und der IPK

B. RECHERCHIERTE GEBIETE

Recherchierter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbole) IPK 7 C07D C07C

Recherchierte aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, soweit diese unter die recherchierten Gebiete fallen

Während der internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Name der Datenbank und evtl. verwendete Suchbegriffe)

EPO-Internal, CHEM ABS Data

Kategorie°	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile	, Betr. Anspruch Nr.
Y	WO 01 07409 A (DONALD SAMUEL CRAIG; F00TE KEVIN (GB); SCHOFIELD PAUL (GB); ASTRAZ) 1. Februar 2001 (2001-02-01) in der Anmeldung erwähnt Ansprüche 1,4,8-10; Beispiele 15,38,64,102	1-6, 8-11, 13-16,19
Υ	WO 01 85714 A (BRITTAIN DAVID ROBERT; DONALD CRAIG SAMUEL (GB); FOOTE KEVIN MICHA) 15. November 2001 (2001-11-15) Ansprüche 1,15,16,18-28; Beispiele 50,56	1-6, 8-11, 13-16,19
A	EP 0 393 607 A (OTSUKA PHARMA CO LTD) 24. Oktober 1990 (1990-10-24) examples 1(1), 7(1), 8(1), 9(1), 10(1), 11(1), 13(1), 14(1), 18(1), 19(1), 20(1), 21(1), 22(1), 23(1), 25(1), 41(1), 67(1), 68(1), 69(1)	16,19

entnenmen	
 Besondere Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen: "A" Veröffentlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, aber nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist "E" älteres Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen Anmeldedatum veröffentlicht worden ist "L" Veröffentlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft erscheinen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer anderen im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden soll oder die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie ausgeführt) "O" Veröffentlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, eine Benutzung, eine Aussteilung oder andere Maßnahmen bezieht "p" Veröffentlichung, die vor dem internationalen Anmeldedatum, aber nach dem beanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist 	"T" Spätere Veröffentlichung, die nach dem internationalen Anmeldedatum oder dem Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist und mit der Anmeldung nicht kollidiert, sondern nur zum Verständnis des der Erfindung zugrundeliegenden Prinzips oder der ihr zugrundeliegenden Theorie angegeben ist "X" Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann allein aufgrund dieser Veröffentlichung nicht als neu oder auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden "Y" Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann nicht als auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden, wenn die Veröffentlichung mit einer oder mehreren anderen Veröffentlichungen dieser Kategorie in Verbindung gebracht wird und diese Verbindung, die Mitglied derseiben Patentfamilie ist
Datum des Abschlusses der internationalen Recherche	Absendedatum des internationalen Recherchenberichts
17. März 2003	1 3. 06. 2003
Name und Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016	Bevollmächtigter Bediensteter Hass, C

A GB 2 351 733 A (MERCK & CO INC) 10. Januar 2001 (2001-01-10) Seite 42, Zeile 12 - Seite 43, Zeile 6 A US 5 281 612 A (NICHOLS JEFFREY B ET AL) 25. Januar 1994 (1994-01-25) column 5, compound 1 A GB 856 452 A (BAYER AG) 14. Dezember 1960 (1960-12-14)		ung) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
10. Januar 2001 (2001-01-10) Seite 42, Zeile 12 -Seite 43, Zeile 6 A US 5 281 612 A (NICHOLS JEFFREY B ET AL) 25. Januar 1994 (1994-01-25) column 5, compound 1 A GB 856 452 A (BAYER AG) 14. Dezember 1960 (1960-12-14)	Kategorie°	Bezeichtung der Veronentlichung, soweit entrachter unter Angabe der in Gestellt im Miller	
25. Januar 1994 (1994-01-25) column 5, compound 1 A GB 856 452 A (BAYER AG) 14. Dezember 1960 (1960-12-14)	Α ·	10 Januar 2001 (2001-01-10)	16,19
14. Dezember 1960 (1960-12-14)	Α .	US 5 281 612 A (NICHOLS JEFFREY B ET AL) 25. Januar 1994 (1994-01-25) column 5, compound 1	16,19
	Α .	GB 856 452 A (BAYER AG) 14. Dezember 1960 (1960-12-14)	
			;
			·
- -			
	;		
		·	

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT



Feld I Bemerkungen zu den Ansprüchen, die sich als nicht recherchierbar erwiesen haben (Fortsetzung von Punkt 2 auf Blatt 1
Gemäß Artikel 17(2)a) wurde aus folgenden Gründen für bestimmte Ansprüche kein Recherchenbericht erstellt:
Ansprüche Nr. weil sie sich auf Gegenstände beziehen, zu deren Recherche die Behörde nicht verpflichtet ist, nämlich
2. Ansprüche Nr. weil sie sich auf Teile der internationalen Anmeldung beziehen, die den vorgeschriebenen Anforderungen so wenig entsprechen,
daß eine sinnvolle internationale Recherche nicht durchgeführt werden kann, nämlich
3. Ansprüche Nr. weil es sich dabei um abhängige Ansprüche handelt, die nicht entsprechend Satz 2 und 3 der Regel 6.4 a) abgefaßt sind.
Feld II Bemerkungen bei mangelnder Einheitlichkeit der Erfindung (Fortsetzung von Punkt 3 auf Blatt 1)
Die internationale Recherchenbehörde hat festgestellt, daß diese internationale Anmeldung mehrere Erfindungen enthält:
• • • • • • • • • • • • • • • • • • • •
siehe Zusatzblatt
Da der Anmelder alle erforderlichen zusätzlichen Recherchengebühren rechtzeitig entrichtet hat, erstreckt sich dieser internationale Recherchenbericht auf alle recherchierbaren Ansprüche.
2. Da für alle recherchierbaren Ansprüche die Recherche ohne einen Arbeitsaufwand durchgeführt werden konnte, der eine zusätzliche Recherchengebühr gerechtfertigt hätte, hat die Behörde nicht zur Zahlung einer solchen Gebühr aufgefordert.
3. Da der Anmelder nur einige der erforderlichen zusätzlichen Recherchengebühren rechtzeitig entrichtet hat, erstreckt sich dieser internationale Recherchenbericht nur auf die Ansprüche, für die Gebühren entrichtet worden sind, nämlich auf die
Ansprüche Nr.
Der Anmelder hat die erforderlichen zusätzlichen Recherchengebühren nicht rechtzeitig entrichtet. Der internationale Recherchenbericht beschränkt sich daher auf die in den Ansprüchen zuerst erwähnte Erfindung; diese ist in folgenden Ansprüchen erfaßt: 1-17, 19
Bemerkungen hinsichtlich eines Widerspruchs Die zusätzlichen Gebühren wurden vom Anmelder unter Widerspruch gezahlt.
Die Zahlung zusätzlicher Recherchengebühren erfolgte ohne Widerspruch.

WEITERE ANGABEN

PCT/ISA/ 210

Die internationale Recherchenbehörde hat festgestellt, daß diese internationale Anmeldung mehrere (Gruppen von) Erfindungen enthält, nämlich:

1. Ansprüche: 1-17,19

Pyrrolidoncarboxamide der Formel I, ihre Verwendung als Arzneimittel, Verfahren zu ihrer Herstellung und Zwischenprodukte der Formel III, enthaltend eine Pyrrolidoncarbonsäure-Struktureinheit.

2. Anspruch: 18 (teilweise)

Aminoverbindungen der Formel IV.

3. Anspruch: 18 (teilweise)

Nitroverbindungen, die den Rest R2 enthalten.

Inter nales Aktenzeichen
PC I / CH 02/00725

			•		'	017011	02/00/23
	cherchenbericht es Patentdokument		Datum der Veröffentlichung		Mitglied(er) der Patentfamilie	•	Datum der Veröffentlichung
WO	0107409	Α .	01-02-2001	AU WO	6000900 0107409		13-02-2001 01-02-2001
NO	 0185714	Α	15-11-2001	AU	5237201	Α	20-11-2001
WO	0100/14	^	13-11-2001	BR	0110548		01-04-2003
				EP	1278739		29-01-2003
				wo.	0185714		15-11-2001
				NO	20025286		04-11-2002
EP	 0393607	Α	24-10-1990	DE	69025418		28-03-1996
				DE		T2	14-11-1996
				DK		T3	18-03-1996
				EP	0393607		24-10-1990
				ES	2087097	T3	16-07-1996
				HU	9500723		28-12-1995
				JP	2657324		24-09-1997 06-12-1991
				JP	3275666		08-09-1992
				US	5145865 156741		16-11-1998
				KR			
GB	2351733 	A 	10-01-2001	US 	6387932	B1	14-05-2002
IJS	5281612	Α	25-01-1994	US	4665079		12-05-1987
				US	4638067		20-01-1987
				US	4777175		11-10-1988
				AT	35987	T	15-08-1988
				AU	562286		04-06-1987
				AU		A	15-03-1984 16-10-1986
				CS	246065 216010	B2	28-11-1984
		•		DD DE	3377493		01-09-1988
				DK	70094		16-06-1994
				DK	171098		03-06-1996
				EP	0106489		25-04-1984
			•	ËS	8502687		16-04-1985
		•		ĒŠ	8600934		16-02-1986
				ES	8505673		01-10-1985
				ES	8506309		01-11-1985
				ES	8506020		16-10-1985
				ES	8506021		16-10-1985
				FI	833151		10-03-1984
				GR	79059		02-10-1984
			•	ΗŪ	196986		28-02-1989 14-02-1991
				ΙE	55898 60601		31-08-1987
				IL IL	69601 80848		30-09-1988
				IL	80849		31-10-1988
				JP	7070111		14-03-1995
				JP	7080770		30-08-1995
				JР	1931602		12-05-1995
				JP	4210961		03-08-1992
				JP	6062561		17-08-1994
				JР	2704984		26-01-1998
				JР	8311061		26-11-1996
				ĴΡ	7042284		10-05-1995
				JP	59067269		16-04-1984
					1146000	Λ	08-06-1989
				JP	1146880 8901424		03-05-1989



Im Recherchenbericht angeführtes Patentdokument	Datum der ` Veröffentlichung		litglied(er) der Patentfamilie	Datum der Veröffentlichung
US 5281612 A		NO	833206 A ,B,	12-03-1984
		NZ	205529 A	09-05-1986
		NZ	213054 A	09-05-1986
		OA	7527 A	31-03-1985
		PH	21530 A	16-11-1987
		PT	77308 A ,B	01-10-1983
		ZA	8306357 A	25-04-1984
		CS	246083 B2	16-10 - 1986
		CS	246084 B2	16-10-1986
		CS	247180 B2	18-12-1986
		SU	1360584 A3	15-12-1987
		SU	1321376 A3	30-06-1987
		SU	1314954 A3	30-05-1987
,		AT	48997 T	15-01-1990
GB 856452 A	14-12-1960	KEINE		